世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C07D 471/04, A61K 31/435

A1 (11) 国際公開番号

WO98/23615

(43) 国際公開日

1998年6月4日(04.06.98)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/04276

(22) 国際出願日

1997年11月25日(25.11.97)

(30) 優先権データ

特願平8/331523

1996年11月26日(26.11.96)

JP (

(71) 出願人

住友製薬株式会社(SUMITOMO PHARMACEUTICALS COMPANY, LIMITED)[JP/JP]

〒541 大阪府大阪市中央区道修町2丁目2番8号 Osaka, (JP)

(72) 発明者

村岡正実(MURAOKA, Masami)

〒560 大阪府豊中市向丘1-1-10 Osaka, (JP)

庵谷勝久(IORIYA, Katsuhisa)

〒532 大阪府大阪市淀川区東三国3-9-21-1202 Osaka, (JP)

大橋尚仁(OHASHI, Naohito)

〒569-11 大阪府高槻市高見台6-5 Osaka, (JP)

八木秀樹(YAGI, Hideki)

〒662 兵庫県西宮市丸橋町4-15-1 Hyogo, (JP)

(74) 代理人

弁理士 青山 葆, 外(AOYAMA, Tamotsu et al.)

〒540 大阪府大阪市中央区城見1丁目3番7号 IMPビル

青山特許事務所 Osaka, (JP)

(81) 指定国 AU, CA, CN, KR, NZ, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: NOVEL NAPHTHYRIDINE DERIVATIVES

(54)発明の名称 新規ナフチリジン誘導体

(57) Abstract

Naphthyridine derivatives of general formula (I) and acid addition salts thereof, which exhibit an inhibitory activity against acyl-CoA cholesterol acyltransferase and therefor are useful as preventive and therapeutic agents for hyperlipemia, arteriosclerosis and diseases relate thereto: wherein A is an optionally substituted pyridine ring; X is -N(R²)-CO- (wherein R² is hydrogen, alkyl, substituted alkyl or the like); Z is a free bond, -NH-, C₁ or C₂ alkylene or -CH=CH-; Y is aryl or substituted aryl; and L is alkyl, substituted alkyl, aryl, substituted aryl or the like.

$$\begin{array}{c|c}
X & Y & Z-L & (1) \\
X & O &
\end{array}$$

(57) 要約

アシルC o A:コレステロールアシルトランスフェラーゼ阻害活性を有し、高脂血症、動脈硬化症およびその関連疾患の予防、治療薬として有用な式

[式中、環Aは置換基を有していてもよいピリジン環、Xは-N(R²)-CO-(R²は水素原子、アルキル基、置換アルキル基等)、Zは結合手、-NH-、炭素原子数1もしくは2のアルキレン基または-CH=CH-、Yは芳香族基または置換芳香族基、Lはアルキル基、置換アルキル基、芳香族基、または置換芳香族基等を表す]で示されるナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。

 WO 98/23615 PCT/JP97/04276

明細書

新規ナフチリジン誘導体

<u>技術分野</u>

本発明は、アシルーCoA:コレステロールアシルトランスフェラーゼ (ACAT)阻害作用を有し、高脂血症治療薬および動脈硬化治療薬として有用なナフチリジン誘導体またはその酸付加塩及びそれらの用途に関する。

背景技術

先進国における死因の上位を占める脳卒中等の脳血管障害、心筋梗塞などは、いずれも動脈硬化を基礎疾患として発症する。疫学調査の結果から、高コレステロール血症が動脈硬化の危険因子の一つであることが指摘され、同疾患の予防・治療には、現在主に血中コレステロールを低下させる抗高脂血症薬が用いられているが、効果の点で決定的なものはない。近年、動脈硬化症の病巣においてマクロファージ由来の細胞がコレステロールエステルを脂肪滴として細胞内に蓄積し、泡沫化していることが観察され、病変の進展に深くかかわっていることが明らかとなって来た(Arteriosclerosis 10, 164~177, 1990)。また、動脈硬化病変部位の血管壁のACAT活性が高くなっており、血管壁にコレステロールエステルが蓄積していることが報告されている(Biochem. Biophys. Acta 617, 458-471, 1980)。従って、コレステロールのエステル化酵素であるACATの阻害剤は、マクロファージの泡沫化を抑制し、病変部位でのコレステロールエステルの蓄積を抑制することにより、動脈硬化病変の形成あるいは進展を抑制することができる。

一方、食物中のコレステロールは腸上皮細胞において遊離の型で吸収された後、ACATによりエステル化されカイロミクロンの形で血液中に放出される。従っ

て、ACATの阻害剤は、食物中コレステロールの腸管吸収を抑制し、さらに腸管へ放出されたコレステロールの再吸収をも抑制し、血中コレステロールを低下させる(J. Lipid. Research, 34, 279-294, 1993)。

公開特許公報平成3年第181465号、公開特許公報平成3年第223254号および公表特許公報平成6年第501025号は、ACAT阻害活性のある或る種のキノリン誘導体を、公開特許公報平成5年第32666号は、ACAT阻害活性のある或る種のチエノピリジン誘導体を開示しているが、いずれも本発明化合物とはその化学構造を異にする。

発明の開示

本発明の課題は、ACAT阻害活性を有し、高脂血症治療薬および動脈硬化治療薬として有用なナフチリジン誘導体を提供することにある。

本発明者らは上記課題を解決すべく鋭意検討を重ね、下記一般式(1)で表される 化合物及びその酸付加塩が強力なACAT阻害作用を有していることを見い出し、 本発明を完成するに至った。本発明の化合物は、上記に開示されている公知の化合 物とは構造を異にする新規化合物である。

$$\begin{array}{c|c}
X & H \\
X & O \\
\end{array}$$
(1)

〔式中、環Aは置換基を有していてもよいピリジン環を表す;

Xは、式

$$N$$
 R^2

(式中、R²は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、シクロアルキル基、または置換シクロアルキル基を表す)または式

[式中、Rは水素原子または式-OR1(R1はアルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、または置換アルキニル基を表す)を表す]で示される基を表す;

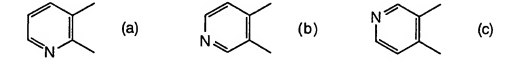
Zは結合手、-NH-、炭素原子数1もしくは2のアルキレン基または-CH= CH-を表す;

Yは芳香族基または置換芳香族基を表す:

Lはアルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、シクロアルキル基、置換シクロアルキル基、芳香族基、または置換芳香族基を表す〕で示されるナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。

本発明における各種の基を詳細に説明すると次の通りである。

環Aは置換基を有していてもよいピリジン環を表し、その窒素原子は縮合環の縮合位置を除くいずれの場所にあってもよい(縮合環の橋頭原子にならない)が、下記(a)(b)(c)で表されるものが好ましい。



また、ピリジン環の置換基としては、例えば低級アルキル基、ハロゲン原子、シア ノ基、トリフルオロメチル基、ニトロ基、アミノ基、モノ低級アルキルアミノ基、 ジ低級アルキルアミノ基、水酸基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級 アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホニル基等が挙げられる。

本発明でいう低級とは当該基のアルキル部分が低級アルキル基であることを意味し、そのような低級アルキル基としてはメチル、エチル、プロピル、2ープロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル等の炭素原子数が1~6個の低級アルキル基を挙げることができる。ハロゲン原子としては例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素が挙げられる。上記ピリジン環の置換基は一個または同一もしくは異なって複数個あってもよい。

 R^{1} 、 R^{2} 及びYにおけるアルキル基、または置換アルキル基のアルキル基部分としては、例えば直鎖または分枝した炭素原子数 $1\sim15$ 個のアルキル基が挙げられ、具体的には例えばメチル、エチル、プロピル、2-プロピル、ブチル、2-プテル、2-メチルプロピル、1,1-ジメチルエチル、ペンチル、3-ペンチル、3-ペンチル、3-メチルブチル、ヘキシル、3-ヘキシル、4-メチルペンチル、4-ヘプチル、オクチル、4-オクチル、デシル等が挙げられる。

 R^1 及び R^2 におけるアルケニル基、または置換アルケニル基のアルケニル基部分としては、例えば直鎖または分枝した炭素原子数 $2\sim1$ 5個のアルケニル基が挙げられ、具体的には例えばビニル、アリル、2-プロペニル、2-メチルー2-プロペニル、2- メチルー2-プロペニル、3- スチルー3- スチルー3- スチルー3- スチルー 3- スチルー 3- スチルー 3- スチャル・3- スチャル・3- スチャル・3- スチャル・3- スチャル・3- スチャル・3- スキャル・3- スキャ

 R^1 及び R^2 におけるアルキニル基、または置換アルキニル基のアルキニル基部分としては、例えば直鎖または分枝した炭素原子数 $3\sim1$ 5個のアルキニル基が挙げられ、具体的には例えば2-プロピニル、3-プチニル、4-ペンチニル、3- ヘキシニル、5-メチルー2-ヘキシニル、6-メチルー4-ヘプチニル等が挙げられる。

しにおけるアルキル基または置換アルキル基のアルキル基部分としては、例えば直鎖または分枝した炭素原子数 $1 \sim 20$ 個のアルキル基が挙げられ、具体的には例えばメチル、エチル、プロピル、2-プロピル、ブチル、2-ブチル、2-メチルプロピル、1, 1-ジメチルエチル、ペンチル、3-ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ウンデシル、デシル、ヘキサデシル、2, 2-ジメチルドデシル、2-テトラデシル、n-オクタデシル等が挙げられる。

Lにおけるアルケニル基または置換アルケニル基のアルケニル基部分としては、例えば $1 \sim 2$ 個の二重結合を有する直鎖または分枝した炭素原子数 $3 \sim 2$ 0 個のアルケニル基が挙げられ、具体的には例えば $2 - \mathcal{I}$ ロペニル、 $2 - \mathcal{I}$ テニル、 $3 - \mathcal{I}$ チルー $2 - \mathcal{I}$ テニル、 $3 - \mathcal{I}$ ペンテニル、 $2 - \mathcal{I}$ クテニル、 $4 - \mathcal{I}$ デセニル、 $5 - \mathcal{I}$ タデセニル、 $3 - \mathcal{I}$ クタデセニル、 $3 - \mathcal{I}$ クタデカジエニル等が挙げられる。

シクロアルキル基または置換シクロアルキル基のシクロアルキル基部分としては、例えば炭素原子数3~7個のシクロアルキル基が挙げられ、具体的には例えばシクロプロピル、クロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等が挙げられる。

芳香族基としてはアリール基、ヘテロアリール基が挙げられる。

アリール基としては、例えばフェニル基、ナフチル基等の炭素原子数10個以下 のアリール基が挙げられる。

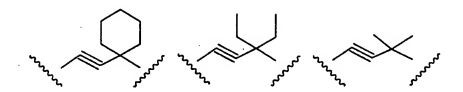
ヘテロアリール基又はヘテロアリールメチル基のヘテロアリールとしては、例えば窒素原子を1~2個含む5~6員単環式の基、窒素原子を1~2個と酸素原子を1個もしくは硫黄原子を1個含む5~6員単環式の基、酸素原子を1個もしくは硫黄原子を1個含む5員単環式の基、窒素原子1~4個を含み、6員環と5または6

員環が縮合した二環式の基等が挙げられ、具体的には、例えば、2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、2-チエニル、3-チエニル、3-オキサジアゾリル、1-イミダゾリル、2-イミダゾリル、2-チアゾリル、3-イソチアゾリル、2-オキサゾリル、3-イソオキサゾリル、2-フリル、3-フリル、3-ピロリル、2-キノリル、8-ナノリル、2-キナゾリニル、8-プリニル等が挙げられる。

置換芳香族基の置換基としては、一個または同一もしくは異なって複数個あって もよく、例えばハロゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル基、ニトロ基、水酸 基、メチレンジオキシ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ベンジルオキシ 基、低級アルカノイルオキシ基、アミノ基、モノ低級アルキルアミノ基、ジ低級ア ルキルアミノ基、カルバモイル基、低級アルキルアミノカルボニル基、ジ低級アル キルアミノカルボニル基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級ア ルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホニル基、低級ア ルカノイルアミノ基、低級アルキルスルホンアミド基または式-M1-E-Q {M1 は、結合手、酸素原子、硫黄原子もしくは式-NR3-(R3は水素原子もしくは低 級アルキル基)を表し、Eは不飽和結合を含んでいてもよい炭素原子数1~15の 2 価の炭化水素基もしくはフェニレン基を表し、Qは、水素原子、水酸基、カルボ キシル基、低級アルコキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、ハロゲン 原子、シアノ基、ベンジルオキシ基、低級アルコキシ基、低級アルカノイルオキシ 基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホニル 基、アルキル置換もしくは無置換のベンゼンスルホニルオキシ基(例えばp-トル エンスルホニルオキシ基)、低級アルカノイルアミノ基、低級アルコキシカルボニ ルアミノ基、低級アルキルスルホンアミド基、フタルイミド基、シクロアルキル 基、アリール基、置換アリール基、ヘテロアリール基、置換ヘテロアリール基、式 -NR4R5(R4およびR5は互いに独立して、水素原子、低級アルキル基、ジ低級アルキルアミノ置換低級アルキル基、低級アルコキシ基置換低級アルキル基、シクロアルキル基、低級アルコキシカルボニル基、ヘテロアリールメチル基、もしくはアラルキル基を表すか、またはR4およびR5が互いに結合して、それらが結合する窒素原子とともに、環中にさらに-NR8-(R8は水素原子、低級アルキル基、フェニル基、低級アルコキシカルボニル基、またはベンジル基)を1個、または酸素原子1個を含んでもよい、環を構成する炭素原子数が4から8個の飽和環状アミノ基を表す)、もしくは式-C(=O)NR4R5(R4、R5は前記の意味を表す)を表すしで示される基が挙げられる。

不飽和結合を含んでいてもよい炭素原子数1~15の2価の炭化水素基としては、例えばメチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、またはヘキサメチレン等の炭素原子数1から6、好ましくは1から4のアルキレン鎖、プロペニレン、プテニレン等のアルケニレン鎖、エチニレン、プロピニレン、ブチニレン、又は式

(式中、R⁹及びR¹⁰は互いに独立して水素原子、メチル基、エチル基、プロピル 基を表すか、または互いに結合して3~7員環のシクロアルカンを形成する。mは 0~6好ましくは0または1の整数を表し、pは0~6好ましくは0または1の整 数を表す)となるようなアルキニレン等のアルキニレン鎖が挙げられ、具体的には 次のものが挙がられる。



Qにおける置換アリール基の置換基としては、一個または同一もしくは異なって 複数個あってもよく、例えばハロゲン原子、シアノ基、トリフルオロメチル基、ニ トロ基、水酸基、メチレンジオキシ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ベン ジルオキシ基、低級アルカノイルオキシ基、アミノ基、モノ低級アルキルアミノ 基、ジ低級アルキルアミノ基、カルバモイル基、低級アルキルアミノカルボニル 基、ジ低級アルキルアミノカルボニル基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボ ニル基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホ ニル基、低級アルカノイルアミノ基、または低級アルキルスルホンアミド基が挙げ られる。

Qにおけるヘテロアリール基としては、例えば窒素原子を1~3個含む5~6員環の基、酸素原子を1個もしくは硫黄原子を1個含む5員環の基、窒素原子1~4個を含み、6員環と5または6員環が縮合した二環式の基等が挙げられ、具体的には、例えば2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、1ーピロリル、1ーイミダゾリル、1,2,4ートリアゾールー1ーイル、2ーチエニル、3ーチエニル、2ーフリル、3ーフリル、2ーキノリル等が挙げられる。Qにおける置換ヘテロアリール基の置換基としては、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子が挙げられ、一個または同一もしくは異なって複数個置換されていてもよい。

NR4R5が形成する環状アミノ基としては、例えば4-低級アルキル-1-ピペラジニル、4-フェニル-1-ピペラジニル、4-ベンジル-1-ピペラジニル等の (R8は前記と同じ意味を表す)で表される基、または1-N-R8

ピロリジニル、1-ピペリジニル、1-ホモピペリジニル、4-モルホリニル等の 単環の基、もしくは、3-アザビシクロ[3,2,2]ノナン等の二環式の基が挙げられ る。

置換アルキル基、置換シクロアルキル基、置換アルケニル基、置換アルキニル基 の置換基は一個または同一もしくは異なって複数個あってもよく、置換基として は、例えばハロゲン原子、シアノ基、フェノキシ基、ベンジルオキシ基、トリフル オロメチル基、水酸基、低級アルコキシ基、低級アルカノイルオキシ基、アミノ 基、モノ低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、カルバモイル基、低級 アルキルアミノカルボニル基、ジ低級アルキルアミノカルボニル基、低級アルコキ シカルボニルアミノ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アル キルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホニル基、低級アル カノイルアミノ基、低級アルキルスルホンアミド基、トリ低級アルキルシリル基、 フタルイミド基、ヘテロアリール基、飽和ヘテロ環基または式-M2-E-Q | M2 は、酸素原子、硫黄原子もしくは式-NR3-(R3は前記の意味を表す)を表し、 EおよびQは前記の意味を表す」で示される基が挙げられる。ヘテロアリール基と しては前記Qと同様のヘテロアリール基が挙げられる。飽和ヘテロ環基としては、 例えば1-ピペリジニル、1-ピロリジニル等の窒素原子1個を有する5~8員環 の基、窒素原子 2 個を有する 6 ~ 8 員環の基、窒素原子 1 個および酸素原子 1 個を 有する6~8員環の基が挙げられる。

また置換アルキル基として、シクロアルキル基もしくは置換シクロアルキル基に 置換された炭素原子1~6個のアルキル基、またはアラルキル基もしくは置換アラルキル基も挙げられる。

アラルキル基および置換アラルキル基としては前記アリール基、置換アリール基 に置換された炭素原子数1~6個のアルキル基が挙げられ、例えばペンジル、1フェニルエチル、2-フェニルエチル、2-ナフチルメチル等が挙げられる。

Yにおける好ましい基としては、例えば置換基を有していてもよいフェニル基も しくはピリジル基が挙げられる。置換基は一個または同一もしくは異なって複数個 あってもよく、好ましい置換基としては、例えば、フッ素、塩素等のハロゲン原 子、シアノ基、トリフルオロメチル基、ニトロ基、水酸基、メチレンジオキシ基、 低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルカノイルオキシ基、アミノ基、モノ 低級アルキルアミノ基、ジ低級アルキルアミノ基、カルバモイル基、低級アルキル アミノカルボニル基、ジ低級アルキルアミノカルボニル基、カルボキシル基、低級 アルコキシカルボニル基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、低 級アルキルスルホニル基、低級アルカノイルアミノ基、低級アルキルスルホンアミ ド基または式 $-M^1-E-Q(M^1$ 、EおよびQは前記の意味を表す)で示される基 が挙げられる。Eにおける好ましい基としては、炭素原子数1~6個の直鎖のアル キレン鎖、アルケニレン鎖、アルキニレン鎖が挙げられ、更に好ましくは、炭素原 子数1~3個の直鎖のアルキレン鎖、アルキニレン鎖が挙げられる。Qにおける好 ましい基としては、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、低級アルコキシ基、低級ア ルカノイルオキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、低級ア ルキルスルホニル基、低級アルカノイルアミノ基、低級アルキルスルホンアミド 基、ヘテロアリール基、-NR4R5(R4、R5は前記の意味を表す)で示される基 が挙げられる。更に好ましくは、2-ピリジル、3-ピリジル、2-メチル-3-ピリジル、4ーピリジル、1ーイミダゾリル、1,2,4ートリアゾールー1ーイル 等の置換もしくは無置換ヘテロアリール基、もしくは、式-NR4R5(R4、R5 は前記の意味を表す)で示される基が挙げられる。式-NR4R5(R4、R5は前記 の意味を表す)で示される好ましい基としては、えばジメチルアミノ、ジエチルア ミノ、ジイソプロピルアミノ、ピロリジニル、ピペリジニル、モルホリニル、4メチルピペラジニル等が挙げられる。

しにおける好ましい基としては、例えば置換基を有していてもよいフェニル基もしくはヘテロアリール基が挙げられる。更に好ましい基としては、例えばフッ素、塩素等のハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基もしくは低級アルキルチオ基が1~3個置換したフェニル基もしくはピリジル基が挙げられる。具体的には例えば2,6ージイソプロピルフェニル、2,4,6ートリメチルフェニル、2,4,6ートリメトキシフェニル、2,4ージフルオロフェニル、2,4,6ートリフルオロフェニル、2,4ービス(メチルチオ)ピリジンー3ーイル、2,4ービス(メチルチオ)ー6ーメチルピリジンー3ーイル等が挙げられる。

Xの好ましい基としては、例えば以下の基が挙げられる。



上記式中のR2における好ましい基としては、例えば水素原子、アルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基が挙げられる。置換アルキル基および置換アルケニル基の置換基としては、一個または同一もしくは異なって複数個あってもよく、好ましくは、フッ素、塩素等のハロゲン原子、シアノ基、ベンジルオキシ基、水酸基、低級アルコキシ基、低級アルカノイルオキシ基、カルバモイル基、低級アルキルアミノカルボニル基、ジ低級アルキルアミノカルボニル基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホニル基、アリール基、低級アルカノイルアミノ基、低級アルキルスルホンアミド基、フタルイミド基、ヘテロアリー基、飽和ヘテロ環基等が挙げられる。更に好ましい置換基としては、例えば、フッ素原子、塩素原子、シアノ基、水酸基、カルバモイル基、2-ピリジル基、3-ピリジル基、

4-ピリジル基等が挙げられる。

酸付加塩を形成する酸としては、例えば塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸などの無機酸または、例えば酢酸、シュウ酸、くえん酸、りんご酸、酒石酸、フマール酸、マレイン酸、メタンスルホン酸などの有機酸が挙げられる。

本発明化合物に不斉炭素原子が存在し、立体異性体が存在することがある。そのような場合、本発明化合物は各異性体の混合物や単離されたものを含む。

本発明化合物およびその酸付加塩は、それらの無水物、または水和物等の溶媒和物であってもよい。

前記一般式(1)で表される化合物またはその酸付加塩は、これを前記の薬剤として用いるにあたり、非経口的または経口的に投与することができる。すなわち溶液、乳剤、懸濁液等の液剤の型にしたものを注射剤として投与することができ、必要に応じて緩衝剤、溶解補助剤、等張剤等を添加することもできる。坐剤の形で直腸投与することもできる。また、通常用いられる投与形態、例えば錠剤、カプセル剤、シロップ剤、懸濁液等の形で経口的に投与することができる。このような投与剤形は通常の担体、賦形剤、結合剤、安定剤などと有効成分を配合することにより、一般的方法に従って製造することができる。

本発明化合物の投与量、投与回数は症状、年令、体重、投与形態等によって異なるが、通常経口投与の場合成人1人当たり1~500mg、好ましくは1~100mg程度であり、これを1回で、あるいは2~4回に分けて投与することができる。

本発明の有効成分であるナフチリジン誘導体は以下の方法で合成することができる。一般式(1)において 2 が - NH - である本発明化合物は、以下の方法で合成することができる。

(式中、環A、X、Y及びLは前記の意味を表す。環A¹は環Aと同様な基を表すが、その置換基としてアミノ基、アルキルアミノ基、水酸基などの反応性基を有する場合はこれらは保護されているものとする。X¹はXと同様な基を表すが、置換基としてアミノ基、アルキルアミノ基、水酸基、カルボキシル基などの反応性基を有する場合はこれらは保護されているものとする。Y¹はYと同様な基を表すが、その置換基としてアミノ基、アルキルアミノ基、水酸基、カルボキシル基などの反応性基を有する場合はこれらは保護されているものとする。L¹はLと同様な基を表すが、その置換基としてアミノ基、アルキルアミノ基、水酸基、カルボキシル基などの反応性基を有する場合はこれらは保護されているものとする)

一般式(2)で表されるイソシアネート誘導体と一般式(3)で表されるアミン誘導体またはその酸付加塩を、通常は溶媒中で、0℃~溶媒の沸点までの温度、好ましくは室温~120℃にて反応させ、必要に応じて脱保護を行うことによりより一般式(4)で表されるウレア誘導体を好適に得ることができる。溶媒は反応を妨げない限りいかなる溶媒でもよく、例えばエチルエーテル、イソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル溶媒、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭

化水素溶媒、酢酸メチル、酢酸エチル等のエステル溶媒、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等が用いられる。

一般式(3)で表されるアミン誘導体を酸付加塩の形で用いる場合は、必要により 脱塩することにより反応を好適に進行させることができる。この場合、脱塩剤とし てはトリエチルアミン等の3級アミン類またはピリジン等の芳香族アミン類が適当 である。一方、一般式(5)で表されるアミン誘導体またはその酸付加塩と一般式 (6)で表されるイソシアネート誘導体を用いても前記と同様にしてウレア誘導体 (4)を得ることができる。

アミノ基、アルキルアミノ基、水酸基、カルボキシル基などの保護基としては、有機合成化学の分野で使われる通常の一般的保護基(例えば水酸基の保護基としてはベンジル基、アセチル基等;アミノ基の保護基としてはベンジル基等)を挙げることができ、これらは通常の方法に従って導入、除去することができる(例えば PROTECTIVE GROUPS IN ORGANIC SYNTHESIS, 2nd ed., JOHN WILEY & SONS, INC.: New York に記載)。

また、ウレア誘導体(4)の内、一般式(7)で表される誘導体は、下記反応式で示されるように、一般式(8)で表されるアルキル化試剤と反応させ、必要に応じて脱保護を行うことにより、一般式(9)で表されるウレア誘導体に導くことができる。

$$\begin{array}{c|c}
 & Y^1 \\
 & N \\
 & N$$

(式中、環A、Y、L、環A¹、Y¹、L¹は前記の意味を表す。R²¹はR²と同様な基を表すが、その置換基としてアミノ基、アルキルアミノ基、水酸基、カルボキシル基などの反応性基を有する場合はこれらは保護されているものとする。Gは脱

離基を表す)

上記の方法において、アルキル化反応は溶媒中0℃~100℃、好ましくは室温~70℃にて塩基の存在下行うことができる。溶媒としてはテトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル溶媒、アセトン、2ーブタノン等のケトン溶媒、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素溶媒、ジメチルホルムアミド等が用いることができ、塩基としては水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、トリエチルアミン等を用いることができる。Gで表される脱離基としては通常塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子またはp-トルエンスルホニルオキシ基等の芳香族スルホニルオキシ基が用いられる。

一般式(1)においてZが結合手、炭素原子数1または2のアルキレン基または -CH=CH-である本発明化合物は、以下の方法で合成することができる。

一般式(5)で表されるアミン誘導体またはその酸付加塩と一般式(10)で表されるカルボン酸誘導体を溶媒中、縮合剤を用いて0 \mathbb{C} ~100 \mathbb{C} 、好ましくは0 \mathbb{C} ~60 \mathbb{C} にて縮合させ、必要に応じて脱保護することにより一般式(11)で表わされるアミド誘導体を得ることができる。縮合剤としては、例えばジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、シアノリン酸ジエチル(DEPC)、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミド塩酸塩(WSC)等が用いられる。また本反応は、一般式(5)で表されるアミン誘導体またはその酸付加塩に対し

て1~5モル当量、好ましくは1~3モル当量の塩基を添加することにより反応を 好適に行うこともできる。塩基としては、トリエチルアミン等の3級アミン類また はピリジン等の芳香族アミン類が適当である。溶媒としては、例えば、テトラヒド ロフラン、ジオキサン等のエーテル溶媒、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素 溶媒、酢酸エチル等のエステル溶媒、N,N-ジメチルホルムアミド、ジメチルス ルホキシド等が用いられる。

また一般式(10)で表されるカルボン酸誘導体を一旦反応性誘導体に導いた後、溶媒中一般式(5)で表わされるアミン誘導体と、一10℃~120℃、好ましくは0℃~60℃にて反応させることにより一般式(11)で表されるアミド誘導体を得ることもできる。(10)の反応性誘導体としては、例えば酸クロライド、酸プロマイド、酸無水物、メチル炭酸、エチル炭酸等との混合酸無水物などが用いられ、1~5モル当量、好ましくは1~3モル当量の塩基を添加することより反応を好適に行うこともできる。塩基としては、トリエチルアミン等の3級アミン類、ピリジン等の芳香族アミン類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属の炭酸塩類、炭酸水素ナトリウム等のアルカリ金属炭酸水素塩類などが用いられる。溶媒としては、クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン系溶媒、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等のエーテル溶媒、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素溶媒、酢酸エチル等のエステル溶媒、ピリジン、N,Nージメチルホルムアミド等が用いられる。

一般式(11)で表されるアミド誘導体中 Z^1 が $-CH_2CH_2$ -である化合物は、 一般式(10)で表されるアミド誘導体中 Z^1 が-CH=CH-である化合物を還元 することによっても得ることができる。還元は溶媒中、水素化リチウムアルミニウ ム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム等の還元剤を $0.5 \sim 5$ モル当 量、好ましくは0.5~2モル当量用い、-5℃~120℃、好ましくは0℃~8
0℃にて行うことができる。溶媒としてはメタノール、エタノール等のアルコール溶媒、エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル溶媒が用いられる。また本還元反応は接触還元反応によっても行うことができる。例えば、溶媒中バラジウム炭素、酸化白金、ラネーニッケル等を触媒として用い、常圧~5気圧の水素雰囲気下0℃~100℃、好ましくは室温~60℃にて行うことができる。溶媒としては、メタノール、エタノール等のアルコール類、ギ酸、酢酸等が用いられる。

このようにして得られた一般式(4)で表されるウレア誘導体及び一般式(11)で表されるアミド誘導体の環A、Y、XまたはLが有している置換基は必要に応じてその変換を行うことができる。例えば、低級アルキルチオ基を酸化することにより低級アルキルスルホニル基へ変換することができ、ニトロ基を還元してアミノ基へ変換することができ、アミノ基をアルキル化することによりモノまたはジアルキルアミノ基に変換することもでき、あるいはアミノ基をアシル化することもできる。また、3ークロロプロポキシ基を3ー(1ーイミダゾリル)プロポキシ基に変換することもできる。また、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子をパラジウム触媒を用いて3位に水酸基、アミノ基等を有する1ープロバルギル基に変換することもできる。更に、そのプロバルギル基を水素添加反応により、プロピル基に変換することもできる。このような置換基の変換反応は、有機合成化学の分野で通常行なわれる一般的技術により実施することができる。この様な置換基の変換のひとつとして下式に示したアルキル化反応を行うこともできる。

$$M^2H$$

$$X^1$$

$$X^1$$

$$X^2 - E - Q$$

$$X^1$$

$$X^2 - E - Q$$

$$X^2 - E - Q$$

$$X^1$$

$$X^2 - E - Q$$

$$X^2 - E - Q$$

$$X - Q$$

$$Y - Q$$

(式中、環A、L、X、Z、E、Q、G、M²、環A¹、L¹、X¹は前記の意味を表す。Q¹はQと同様な基を表すが、その置換基としてアミノ基、アルキルアミノ基、水酸基、カルボキシル基などの反応性基を有する場合はこれらは保護されているものとする)

一般式(12)で表される化合物を溶媒中、一般式(13)で表されるアルキル化試剤と反応させ、必要に応じて脱保護を行うことにより、一般式(14)で表される化合物を得ることができる。反応は通常溶媒中0℃~100℃、好ましくは室温~70℃にて塩基の存在下行うことができる。溶媒としてはテトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル溶媒、ペンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素溶媒、アセトン、2ープタノン等のケトン溶媒、ジメチルホルムアミド等が用いることができ、塩基としては水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、トリエチルアミン等を用いることができる。炭酸カリウム、炭酸ナトリウムを用いる場合、ヨウ化ナトリウム、ヨウ化カリウムを加えることにより収率が向上することがある。Gで表される脱離基としては通常塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子またはp-トルエンスルホニルオキシ基等の芳香族スルホニルオキシ基が用いられる。

本発明化合物(1)またはその酸付加塩を合成するための原料化合物(2)あるいは(5)は、例えば以下に示す方法もしくはそれに準じた方法で合成することができる。

(18)
$$\frac{G-R^{21}}{(8)}$$
 A^{1} $O_{2}R^{6}$ A^{1} $O_{2}R^{6}$ O

(式中、環A¹、Y¹、R²¹、Gは前記の意味を表し、R⁶は低級アルキル基を表し、X²は-NH-CO-、-NR²¹-CO-、または-N=C(OR²¹)-を表す)

一般式 $(1\ 5)$ で表される原料化合物は、文献記載の方法(例えば、J. Heterocyclic Chem., 26, $105\sim112$, 1989)もしくはそれに準じた方法で合成することができる。 $R\ 6$ で表わされる低級アルキル基としてはメチル、エチル、プロピ

ル、イソプロピル、プチル等の炭素原子数1~4のものが適している。

一般式(15)で表されるアミノケトン誘導体を溶媒中、-20℃~150℃、好 ましくは0 \mathbb{C} ~120 \mathbb{C} にて塩基の存在下一般式(16)で表される酸クロライドと 反応させることにより一般式(17)で表されるアミド誘導体に導くことができる。 溶媒としてはエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル溶 媒、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素溶媒、ジクロロメタン、クロロホルム 等のハロゲン系溶媒、ピリジン、ジメチルホルムアミド等が用いられる。塩基とし ては、トリエチルアミン、ピリジン、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナ トリウム等が用いられる。得られたアミド誘導体(17)を、ベンゼン、トルエン、 テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等の溶媒中、0℃~200℃、好ましくは 室温~170℃にて、0.1~3モル当量、好ましくは0.1~2モル当量の塩基を用 いて閉環することにより化合物(18)を得ることができる。塩基としては、カリウ ム t ープトキシド、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、ピペリジン、 トリエチルアミン、1,5-ジアザビシクロ [4.3.0] ノン-5-エン(DBN)、1,8ージアザビシクロ〔5.4.0〕-7-ウンデセン(DBU)、1,4-ジアザ ビシクロ〔2.2.2〕オクタン(DABCO)を用いることができる。また、化合物 (18)は、化合物(15)と一般式(19)で表されるマロン酸ジエステル誘導体とを 通常無溶媒で、ピペリジン、ピロリジン、トリエチルアミン、ピリジン、DBN、

DBU、DABCO等のアミン類、またはフッ化カリウム、フッ化テトラブチルアンモニウム等の存在下60~200℃にて加熱することによっても得ることができる。

一方、化合物(18)を溶媒中0℃~150℃、好ましくは室温~100℃にて塩基の存在下、一般式(8)で表されるアルキル化剤と反応させることにより、Nーアルキル体(21)および/またはOーアルキル体(22)を得ることができる。溶媒としてはメタノール、エタノール等のアルコール溶媒、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル溶媒、アセトン、2ープタノン等のケトン溶媒、ジメチルホルムアミド等が用いることができ、塩基としては水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tープトキシド、水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、トリエチルアミン等を用いることができる。Gで表される脱離基としては通常塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子またはp-トルエンスルホニルオキシ基等の芳香族スルホニルオキシ基が用いられる。本反応では通常化合物(21)と化合物(22)の混合物が生成するが、両者は再結晶あるいはクロマトグラフィーによりそれぞれ分離することができる。また、化合物(18)の種類、溶媒の種類、塩基の種類、反応温度等を選択することによって化合物(21)を優先的に得ることもできる。

化合物(18)、(21)および(22)の加水分解は公知の方法に従って行なうことができる。例えば、メタノール、エタノール、イソプロバノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン等の溶媒中、 $0 \, \mathbb{C} \sim 150 \, \mathbb{C}$ 、好ましくは $0 \, \mathbb{C} \sim 100 \, \mathbb{C}$ にて、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化バリウム等のアルカリまたはアルカリ土類金属の水酸化物を用いて行うことができる。一般式(25)で表されるイソシアネート誘導体に導くことができ、更に必要に応じて化式(25)で表されるイソシアネート誘導体に導くことができ、更に必要に応じて化

合物(25)から一般式(26)で表されるアミン誘導体に導くことができる。例えば、カルボン酸誘導体(20)、(23)および(24)を、ベンゼン、トルエンなどの 芳香族炭化水素またはN,Nージメチルホルムアミドなどの溶媒中トリエチルアミン、Nーメチルモルホリン等の塩基の存在下、0 \mathbb{C} ~150 \mathbb{C} 、好ましくは室温から120 \mathbb{C} にて1~3モル当量のジフェニルホスホリルアジド(DPPA)等のアジド化剤を用いて酸アジド体とし、次いで通常生成した酸アジド体を単離することなく反応液をそのまま20~200 \mathbb{C} 、好ましくは30~150 \mathbb{C} に加熱することにより、化合物(25)を得ることができる。更に、化合物(18)、(21)および(22)の加水分解と同様にして、化合物(25)を加水分解することにより化合物(26)を得ることができる。

化合物(5)の一部の化合物は例えば以下に示す方法もしくは、それに準じた方法 でも合成することができる。

(式中、 $環A^1$ 、 Y^1 は前記の意味を表す。 R^7 はアルキル基を表す)

 R^7 で表されるアルキル基としてはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル等の炭素原子数 $1\sim 4$ のものが適している。

一般式(15)で表されるアミノケトン誘導体から、上記反応式で示されるとおりの薬学雑誌、93巻、1263頁(1973)に記載された方法またはそれに準じた方法に従って、一般式(30)で表されるアミノナフチリジン誘導体を得ることができる。

本合成法で得られる本発明化合物及びその合成中間体は通常の方法で精製することができる。例えばカラムクロマトグラフィ、再結晶等で精製することができる。 再結晶溶媒としては例えばメタノール、エタノール、2ープロパノール等のアルコール溶媒、ジエチルエーテル等のエーテル溶媒、酢酸エチル等のエステル溶媒、トルエン等の芳香族溶媒、アセトン等のケトン類、ヘキサン等の炭化水素類またはこれらの混合溶媒等のなかから、化合物に応じて適宜選択することができる。

上記製法により得られる本発明化合物としては以下のものが挙げられる。

N-(1-x+n-4-13-(4-l')inx++i)7x=nl-1,2-il+i1-2-il+i1-2-i+i

N-(1-ベンジル-4-3-(4-ピリジルメトキシ)フェニル <math>-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N- (1-シクロプロピルメチル-4-(3-(4-ピリジルメトキシ)フェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2. 6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-(1-\nu)D^{2}$ $N-(1-\nu)D^{2}$ N-(

 $N-(1-\nu)D$ ロヘキシルメチルー $4-(3-(4-\nu))$ ジルメトキシ)フェニル -1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル $N'-(2,6-\nu)$

N-(1-プロピルー4-3-(4-ピリジルメトキシ)フェニル <math>-1,2-ジヒドロー2ーオキソー1,8ーナフチリジンー3ーイル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-(1-(2-プロペニル)-4-\{3-(4-ピリジルメトキシ)フェニル\}-1$, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N- [1-(2-メチル-2-プロペニル)-4-[3-(4-ピリジルメトキシ)フェニル] -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル] - N' -(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N-(1-4)プロピルー4-(3-(4-1)) ジレドロー2-3+1 (2,6-ジイン)

ソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-\{1-プチル-4-[3-|2-(2-ピリジル)エトキシ| フェニル]-1,2- ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル<math>\}-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)$ ウレア。

 $N-[1-ブチル-4-[3-{2-(3-ピリジル)}エトキシ| フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。$

N-[1-プチルー4-[3-|2-(4-ピリジル)エトキシ| フェニル]-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N- $[1-プチル-4-[3-{3-(2-ピリジル)プロポキシ}]$ フェニル]-1,2 -ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジ イソプロピルフェニル)ウレア。

N-(1-ブチルー4-[3-3-(3-ピリジル)プロポキシ] フェニル]-1,2-ジヒドロー2ーオキソー1,8ーナフチリジン-3ーイル] $-N'-(2,6-\widetilde{y}$ イソプロピルフェニル)ウレア。

N-(1-プチルー4-[3-(4-ピリジル)プロポキシ] フェニル]-1,2-ジヒドロー2ーオキソー1,8ーナフチリジンー3ーイル] -N'-(2,6-ジ イソプロピルフェニル)ウレア。

N- $(1-プチル-4-{3}-(3-ジェチルアミノ-1-プロピニル)$ フェニル-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル<math>]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-[1-7+\nu-4-3-(3-\nu+\nu-1-7-\nu+\nu-1-7-\nu+\nu-1-7-\nu+\nu-1-3-(3-\nu+\nu-1-7-\nu-1-7$

ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N-(1-プチル-4-3-(3-ヒドロキシプロピル)フェニル <math>-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジンー3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N-[1-(3-プテニル)-4-[3-(4-ピリジルメトキシ)フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-4ル]-N'-(2,6-ジ4ソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-(1-ペンチル-4-{3-(4-ピリジルメトキシ})フェニル<math>}-1,2-$ ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-[1-(4-ペンテニル)-4-{3-(4-ピリジルメトキシ)フェニル}-1,$ 2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N-(1-(4-ペンチニル)-4-(3-(4-ピリジルメトキシ)フェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N - (1 - (4 - \cancel{y} + \cancel{v} + \cancel{v} + \cancel{v}) - 4 - (3 - (4 - \cancel{v} + \cancel{v}) + \cancel{v} + \cancel{v}) - 1, 2 - \cancel{v} + \cancel{v}$

6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-(1-\Lambda+ シル-4-3-(4-ピリジルメトキシ) フェニル <math>|-1,2-$ ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル |-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレア。

 $N-\{1-オクチル-4-\{3-(4-ピリジルメトキシ)フェニル\}-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル\}-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。$

N-(1-デシル-4-3-(4-ピリジルメトキシ)フェニル <math>-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N- [1-メチル-4-[3-|3-(4-フェニル-1-ピペラジニル)プロポキシ フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-ブチルウレア。

N-(1-ベンジル-4-3-(3-ピリジルメトキシ)フェニル <math>-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N- $(1-ベンジル-4-[3-{2-(2-ピリジル)}エトキシ| フェニル]-1,2$ -ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジ イソプロピルフェニル)ウレア。

N-[1-ベンジル-4-[3-|2-(3-ピリジル)エトキシ] フェニル]-1,2ージヒドロー2ーオキソー1,8ーナフチリジン-3ーイル] -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N- (1-ベンジル-4-[3-(4-ピリジル)エトキシ| フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジ イソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-[1-\langle v\rangle v)-4-[3-[2-(1,2,4-k)]rv]-n-1-\langle v\rangle v-k$ v-1 v

N-(1-ベンジル-4-[3-(4-ピリジル)プロポキシ] フェニル]-1, 2-ジヒドロ-2-オキソー1, 8-ナフチリジン-3-イル] -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N- $(1-ベンジル-4-[3-{3-(1,2,4-} トリアゾール-1-イル)プロポキシ フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。$

N-(1-シクロヘキシルメチル-4-(3-(2-ジェチルアミノエトキシ)フェニル <math>|-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル |-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-(1-\nu)D$ ロヘキシルメチルー $4-(3-(3-\nu))$ フェニル -1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 WO 98/23615

6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N-[1-(2-7)x-2]x+2 フェールエチル) -4-[3-(3-2)y)x+2 フェール] -1,2-3 ヒドロー 2-3 キソー 1,8 ーナフチリジンー 3-4ル] -N' -(2,6-3) プロピルフェニル) ウレア。

N-(1-(2-7)x-2)-4-(3-(2-3)x+2)-1-(2-3)x+2-1, 8-(2-3)x+2-1, 8-(2-3)x+3-1, 8-(2-3)x+3

N- $\{1-(2-7)+2+1\}$ - $\{3-(3-3)+3+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-(3-3)+1\}$ - $\{3-$

N - (1 - (2 - 7x - 2u + 7u) - 4 - (3 - 3u + 7u + 7u) - 4u - (3 - 3u + 7u + 7u) - 1, 2 - 3u + 7u - 1, 8 - 4u - 1,

N- $(1-(2-7x-)\mu + 2-1)$ - $(3-2)\mu + 2-1$ - $(3-2)\mu + 2-$

N-(1-(2-7)x-2)-4-(3-(2-3)x+2)7x-2 -1, 2-3 -1, 2-3 -1, 2-3 -1, 2-3 -1, 2-3 -1, 2-3 -1, 2-3 -1, 2-3 -1, 2-3 -1, 2-3 -1, 3-4

 $N-[1-\Im u^2 w-4-[3-(2-\Im x+wr=)x++\infty)]$ -1,2 $-\Im u^2 v-3-4w$ -1,8-t -1,8-t

イソプロピルフェニル)ウレア。

N-(1-4) $\sqrt{3}-4-13-(3-2)$ $\sqrt{3}-2$ $\sqrt{3}-2$

N-(1-4) $7+\nu-4-[3-3-(1,2,4-1)$ $7-\nu-1-4\nu)$ $7-\nu-1-4\nu$ $7-\nu-1-4\nu$ $7-\nu-1-4\nu$ $7-\nu-1-4\nu$ $7-1-4\nu$ $7-1-4\nu$ 7-

N-(1-(3-7)-2-1)-4-(3-(2-1)-1)-4-(3-(2-1)-1)-1ルN-(2-1)-2-1-1, N-(2-1)-2-1-1, N-(2-1)-3-1-1, N'-(2-1)-3-1-1, N'-(2-1)-3-1-1,

 $N - (1 - (3 - 7x - \mu \eta - 2 \mu \eta) - 4 - (3 - 2 \mu \eta - 1 - 3 \mu \eta - 3 \mu \eta - 1 - 3 \mu \eta - 3$

 (2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン

 $-3-4\nu$] -N'-(2,6-34)

N - (1 - (3 - r + r + r) + r + r) - 4 - (3 - r + r + r)

フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-

シ)フェニル -1.2-ジヒドロ-2-オキソ-1.8-ナフチリジン-3-イ

 ν] -N' -(2,6-ジ1)プロピルフェニル)ウレア。

フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1.8-ナフチリジン-3-イル]ー

 $N' - (2, 6 - \mathcal{I} + \mathcal$

N-(1-(3-rt+rur)-1-1)-4-(3-rt+rur)-1-1

プロピニル)フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジンー

 $3-4\nu$] -N' -(2,6-3)

ル)フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1.8-ナフチリジン-3-イ

 $N' - (2.6 - \Im / \Im)$

ピニル)フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1.8-ナフチリジン-3-

 $\{A, B\} = \{A, B\} = \{$

フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-

 $N' - (2, 6 - \tilde{y} + 1) + (2, 6 - \tilde{y} + 1) +$

 $N - (1 - (3 - \nu + \nu + \nu + \nu + \nu) - 4 - (3 - (2 - \nu + \nu + \nu)) - 4 - (2 - \nu + \nu + \nu) - 4 - (3 - (2 - \nu + \nu + \nu)) - 4 - (3 - (2 - \nu + \nu + \nu)) - 4 - (3 - (2 - \nu + \nu + \nu)) - 4 - (3 - (2 - \nu + \nu + \nu)) - 4 - (3 - (2 - \nu + \nu + \nu)) - 4 - (3 - (2 - \nu + \nu + \nu)) - 4 - (3 - (2 - \nu + \nu + \nu)) - 4 - (3 - (2 - \nu + \nu)) - 4 - (3 - \nu + \nu)) - 4 - (3 - (2 - \nu + \nu)) - 4 - (3 - \nu + \nu)) - 4 - (3 - (2 - \nu + \nu)) - 4 - (3 - \nu + \nu)) - (3 - \nu$

 $N-[1-(3-\nu)] - 4-[3-(2-\nu)] - 4-[3-(2-\nu)] - 1,2-\nu] - 1,2-\nu] - 1,2-\nu] - 1,3-\nu] - 1,2-\nu] - 1,2-\nu] - 1,3-\nu] - 1,3-\nu] - 1,4-\nu] - 1,5-\nu] - 1,5$

N- $[1-(3-ヒドロキシプロピル)-4-\{3-(3-ジエチルアミノプロピル)$ フェニル] -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル] - $N' - (2, 6 - \mathcal{Y} - \mathcal$

N-(1-(3-ヒドロキシプロピル)-4-(3-(3-ヒドロキシ-1-プロピニル)フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N- $[1-(3-ヒドロキシプロピル)-4-{3-(3-ヒドロキシプロピル)}$ フェニル[1-(3-ヒドロキシプロピル)]フェニル[1-(3-ヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N-(1-(3-ブテニル)-4-(3-(2-ジェチルアミノエトキシ)フェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N- $[1-(3-プテニル)-4-{3-(3-ピリジルメトキシ)フェニル}-1,2$ -ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-[1-(3-\lambda + \nu - 2-\nu - \nu)-4-(3-(3-\nu \nu \nu + \nu - 2-\nu \nu - 1, 2-\nu \nu - 1, 2-\nu \nu - 1, 2-\nu \nu - 2-\nu \nu - 1, 8-\nu \nu - 3-4\nu \nu - 3-4\nu$

N-[1-(3-x+v-2-v-2-v)-4-[3-x-2-x+v-1, 8-v-1-4] フェニル] -1, 2-v-2-v-1, 8-v-1-4

フチリジン-3-イル $\}$ -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。 N- $\{1-(3-x+n)^2+n\}-4-\{3-(2-l)^2+n\}+1$,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル $\}$ -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N-(1-(3-x+n)-4-(3-(3-2)) = 1,2-3+(3-2) =

N-(1-(3-x+n)-4-13-(2-v+n)-1)-1 N-(1-(3-x+n)-4-13-(2-v+n)-1)-1 N'-(2,6-v+1)-1 N'-(2,6-v+1)-1N'-(2,6-v+1)-1

N-[1-(3-x+n)-4-[3-(2-x+n)]-x++)]-1,2-i+n-2-x+y-1,8-t-y+1i-3-4n]-N'-(2,6-i+1)

N-(1-(3-x+n)-4-(3-(3-y+n))-1,2-y+n)-4-(3-y+n)-1,2-y+n)-1,2-y+n-1,8-y

 $\nu = 3 - 4\nu$] -N' - (2, 6 - 94)

N-(1-(3-x+n)-4-(3-(3-y+n)-2)-2)-4-(3-y+n)-1,2-y+n)-1,8-y+n-1

N- (1-(3-x+n)-4-(3-(3-x+n)-4-(3-x+n)-3-(3-x

 $N - (1 - (3 - \lambda + \mu + \mu) - 4 - (3 - (2 - \lambda + \mu + \mu)) - 4 - (3 - (2 - \lambda + \mu + \mu)) - 3 - (2 - \lambda + \mu + \mu) - (2 - \lambda + \mu) - (2 - \lambda$

N- $(1-(4-ペンテニル)-4-(3-(2-ピリジルメトキシ)フェニル}-1$, 2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

N-[1-(4-ペンテニル)-4-[3-(3-ピリジルメトキシ)フェニル]-1, 2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 (2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N - (1 - (4 - \alpha \nu \tau - \nu) - 4 - (3 - (2 - \nu \alpha \nu) \nu) \tau - 1$ $1 \cdot (2 - \nu \nu) \tau - 2 - \nu \tau - 1$ $1 \cdot (2 - \nu \nu) \tau - 3 - 4 \tau - 1$ $1 \cdot (2 - \nu \nu) \tau - 3 - 4 \tau - 1$ $1 \cdot (2 - \nu \nu) \tau - 3 - 4 \tau - 1$ $1 \cdot (2 - \nu \nu) \tau - 3 - 4 \tau - 1$

 $N-(1-(4-\alpha\nu\tau-\mu)-4-(3-(2-(1-\nu)))-4-(3-(2-(1-\nu)))-1,2-\nu)-1,2-\nu$ $-1,2-\nu$ $-1,2-\nu$ -1

 $N-(1-(4-ペンテニル)-4-{3-(2-モルホリノエトキシ)フェニル}-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。$

 $N - (1 - (4 - n^2) - 4 - (3 - (3 - 3)x + n^2) - 2 - n^2 - 1, 2 - 3 - 1, 2 - 3 - 1, 8 - 1, 8 - 1, 1 - 1, 2 - 3 - 1, 1 - 1, 2 - 3 - 1, 1 - 1, 2 - 3 - 1, 1 - 1, 2 - 3 - 1, 2 - 3 - 1, 3$

 $N-[1-(4-ペンテニル)-4-{3-(3-ピペリジノプロポキシ)}$ フェニル-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-[1-(4-ペンテニル)-4-[3-{3-(1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロポキシ} フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。$

N- $(1-(4-\alpha\nu)-4-(3-(3-\nu)+\nu)-1,2-\nu)-4-(3-\nu)-1,8-\nu)$ 7x= ν \ -1,2- ν \ -1,2- ν \ -1,8- ν $N-[1-(4-\alpha\nu\tau)-4-|3-(3-3\nu\tau+\nu\tau)]-4-|3-(3-3\nu\tau+\nu\tau)]-1,2-3\nu|-1,2-3\nu|-1,8-\tau+\nu+1,8-\tau+1$

N-(1-(4-ペンテニル)-4-(3-(3-ヒドロキシプロピル)フェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-(1-(4-\alpha\nu\tau-\nu)-4-(3-(2-\nu)\tau+\nu)\tau)-1,2-\nu+\nu+1)\tau=0$ $N-(1-(4-\alpha\nu\tau-\nu)-4-(3-(2-\nu)\tau+\nu)\tau)-3-(2-\nu)-1,2-\nu+\nu+1)\tau=0$ $N-(2-\nu)\tau+\nu+1,3-(2-\nu)\tau+\nu+1,3-(2-\nu)\tau+1,$

 $N-[1-(4-\alpha \nu + \mu - 1)-4-(2-\nu \mu + \mu - 1)]$ $N-[1-(4-\alpha \nu + \mu - 1)]$ N

N-[1-(4-ペンチニル)-4-[3-(3-ピリジルメトキシ)フェニル]-1, 2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-(1-(4-ペンチニル)-4-[3-{3-(1,2,4-トリアゾール-1-イル)プロポキシ} フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。$

-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N - [1 - (4 - \lambda + \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu) - (3 - \mu + \nu) - 4 - (3 - \mu + \nu) - ($

N-[1-(4-x+)-4-[3-(4-)-2)] フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア。

 $N-[1-メチル-4-[3-{3-(1-ピロリジニル)}-1-プロピニル]$ フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル] -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア

N-(1-(2-ピリジルメチル)-4-[3-(3-(1-ピロリジニル)-1-プロピニル] フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル] -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア

 $N-[1-(3-ピリジルメチル)-4-[3-{3-(1-ピロリジニル})-1-プロピニル] フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア$

N-[1-(4-ピリジルメチル)-4-[3-(3-(1-ピロリジニル)-1-プロピニル] フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア

N-[1-x+v-4-[3-|3-(1-ピロリジニル)-1-プロピニル] フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル] -N'-(

2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア

N- $[1-ペンチル-4-[3-{3-(1-ピロリジニル)-1-プロピニル}]$ フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア

 $N-[1-(3-rセチルアミノプロピル)-4-[3-{3-(1-ピロリジニル})-1-プロピニル| フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア <math>N-[1-(3-ヒドロキシプロピル)-4-[3-{3-(1-ピロリジニル})-1-$

 \mathcal{J}^{\square} \mathcal{J}^{\square}

発明を実施するための最良の形態

以下に参考例、実施例により本発明を更に詳細に説明するが本発明を何ら限定するものではない。

参考例1

2-アミノー3-(2-クロロベンゾイル)ピリジン3.91g(16.8mmol)、ジエチルマロネート4.04g(25.2mmol)及びピリジン0.33g(4.2mmol)の混合物を約170℃にて5時間加熱した。放冷後、析出した結晶をエタノールで再結晶して、標題化合物を4.73g(14.4mmol)無色結晶として得た。

mp 218-221 °C

¹H-NMR δ (CDCl₃) 11.53(1H, brs)、8.76(1H, dd, J=5.0HZ, 1.32HZ)、7.26~ 7.57(5H, m)、7.17(1H, dd, J=7.9Hz, 5.0Hz)、4.04-4.17(2H, m)、0.97(3H, t, J=7.0Hz)

IR(KBr) 1739, 1667, 1613, 1568, 1466, 1425, 1375cm⁻¹

(b) エチル 1-メチルー4-(2-クロロフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-カルボキシレートの合成

エチル $4-(2-\rho \Box \Box \Box z = \lambda)-1$, $2-\Im z = \beta \Box z = \lambda -1$, $8-z = \lambda -1$, $3-z = \lambda -1$, 3

(13.4mmol)得、精製することなく次反応に供した。

¹H-NMR δ (CDCl₃) 8.65(1H, dd, =4.6Hz, 1.7Hz), 7.29 \sim 7.56(5H, m), 7.10 \sim

- 7.15(1H, m), $4.07 \sim 4.13(2H, m)$, 3.92(3H, s), 0.98(3H, t, J=7.0Hz)
 - (c) 1 x + y 4 (2 p p p 1, 2 y k 2 x + y 1, 2 y k 2 x + y x + y
- 1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸の合成

エチル 1-メチルー4-(2-クロロフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキ ソ-1,8-ナフチリジン-3-カルボキシレート4.6g(13.4mmol)のエタノール 2 0 ml溶液に水酸化ナトリウム2.1g(52.5mmol)を加え 0.5 時間加熱還流した。水で希釈後、2 N塩酸水溶液で p H 4 となし、酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水洗し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、減圧下濃縮した。析出した結晶を酢酸エチルで再結晶して、標題化合物を3.52g(11.2mmol)無色結晶として得た。

mp 178-180 °C

¹H-NMR δ (CDCl₃) 8.80(1H, dd, J=4.6Hz, 2.0Hz), 7.39~7.57(4H, m), 7.24~

7.29(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz), 7.11(1H, dd, J=7.9Hz, 2.0Hz), 4.07(3H, s)

IR(KBr) 1747, 1612, 1576, 1472, 1446, 1342cm⁻¹

参考例 2

4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸の合成

参考例1と同様にして合成した。

¹H-NMR δ (CDCl₃) 8.84(1H, d, J=3.0Hz), 7.69(1H, d, J=8.2Hz), 7.46(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz), 7.28~7.33(1H, m), 7.05(1H, dd, J=8.3Hz, 1.7Hz), 6.73~6.80(2H, m), 3.84(3H, s)

参考例3

1-ブチルー4-(3-メトキシフェニル)-1, 2-ジヒドロー2-オキソー1, 8-ナフチリジンー3-カルボン酸の合成

参考例1と同様にして合成した。

¹H-NMR δ (CDCl₃) 8.76(1H, dd, J=4.6Hz, 2.0Hz), 7.65(1H, dd, J=7.9Hz,

2.0Hz)、7.43(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz)、7.22(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、7.02(1H, dd, J=7.6Hz, 1.6Hz)、6.70~6.78(2H, m)、4.68~4.74(2H, m)、3.82(3H, s)、1.77~1.88(2H, m)、1.45~1.59(2H, m)、1.03(3H, t, J=7.3Hz) 参考例 4

1-ペンチルー4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソー 1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸の合成 参考例1と同様にして合成した。

 $^{1}\text{H-NMR}\ \delta\ (\text{CDCl}_{3})\ 8.76(1\text{H},\ dd,\ J=4.6\text{Hz},\ 1.7\text{Hz})\ \ 7.64(1\text{H},\ dd,\ J=8.3\text{Hz},$

1.7Hz)、7.42(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz)、7.22(1H, dd, J=8.3Hz, 4.6Hz)、7.02(1H, dd, J=7.9Hz, 2.3Hz)、6.73(1H, d, J=7.9Hz)、6.71(1H, s)、4.70(2H, t, J=7.6Hz)、1.84(2H, br)、1.46(4H, br)、0.95(3H, t, J=6.9Hz)
参考例 5

1-(3-メチルプチル)-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2 -オキソ-1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸の合成

参考例1と同様にして合成した。

¹H-NMR δ (CDCl₃) 8.76(1H, dd, J=4.6Hz, 2.0Hz), 7.64(1H, dd, J=8.3Hz,

2.0Hz), 7.42(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz), 7.22(1H, dd, J=8.3Hz, 4.6Hz), 7.02
(1H, dd, J=8.3Hz, 2.0Hz), 6.76(1H, d, J=7.6Hz), 6.71(1H, d, J=2.0Hz),
4.73(2H, t, J=7.9Hz), 3.82(3H, s), 1.67~1.84(3H, m), 1.06(6H, d, J=6.6Hz)

参考例6

1-(3-ベンジルオキシプロピル)-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸の合成 参考例1と同様にして合成した。

¹H-NMR δ (CDCl₃) 8.74(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 7.62(1H, dd, J=7.9Hz,

1.7Hz), 7.43(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz), 7.20~7.37(5H, m), 7.21(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz), 7.02(1H, dd, J=7.9Hz, 2.6Hz), 6.60~6.75(2H, m), 4.87(2H, t, J=7.3Hz), 4.51(2H, s), 3.82(3H, s), 3.69(2H, t, J=5.9Hz), 2.19(2H, dd, J=7.3Hz, 5.9Hz)

参考例7

1-ブチルー4-(3-プロモフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸の合成

参考例1と同様にして合成した。

¹H-NMR δ (CD₃Cl₃) 8.78(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 7.56~7.64(2H, m),

7.39(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz), 7.33(1H, dd, J=2.0Hz, 1.7Hz), 7.23~7.28(1H, m), 7.13(1H, d, J=7.6Hz), 4.72(2H, t, J=7.6Hz), 1.77~1.88(2H, m), 1.45~1.58(2H, m), 1.03(3H, t, J=7.3Hz).

参考例8

1-ブチル-4-(4-ブロモフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8 -ナフチリジン-3-カルボン酸の合成

参考例1と同様にして合成した。

mp 158-160℃

参考例 9

1-プチルー4-(3-フルオロフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸の合成

参考例1と同様にして合成した。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 13.28(1H, brs) 8.71(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz) 7.56~7.64(2H, m) 7.21~7.40(4H, m) 4.47(2H, t, J=7.3Hz) 1.69(2H, m) 1.39 (2H, m) 0.96(3H, t, J=7.3Hz).

参考例10

 $N-\{1-メチル-4-(2-クロロフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,7-ナフチリジン-3-イル\}-N'-(2,4,6-トリメチルフェニル)ウレアの合成$

1-メチルー4-(2-クロロフェニル)-1, 2-ジヒドロー2-オキソー1, 7-ナフチリジンー3-カルボン酸3 1 5 mg(1 mmol)、ジフェニルホスフォリルアジド3 3 0 mg(1. 2 mmol)及びトリエチルアミン1 0 1 mg(1 mmol)のジメチルホルムアミド(DMF)5 ml溶液を室温にて0. 5 時間撹拌後、8 0 ~ 9 0 \sim にて0. 5 時間攪拌した。放冷後2, 4, 6 - トリメチルアニリン1 6 2 mg(1. 2 mmol)を加え室温にて0. 5 時間、8 0 ~ 9 0 \sim にて2 時間撹拌した。放冷後、酢酸エチルで希釈し、水洗、飽和食塩水洗し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥後、減圧下濃縮した。得られた固体をエタノールで再結晶して、標題化合物を3 5 0 mg(0. 7 8 mmol) 無色結晶として得た。

mp 222-224 °C

¹H-NMR δ (CDCl₃) 8.83(1H, s), 8.36(1H, d, J=5.3Hz), 7.50 \sim 7.54(1H, m), 7.38 \sim 7.43(3H, m), 7.02(1H, d, J=5.3Hz), 6.93(1H, brs), 6.62(0.5H, br),

7. 50 7. 40 (oii, m) (7. 02 (iii, d, j=5. 5ii2) (7. 55 (iii, bi 5) (7. 52 (0. 5ii, bi)

5.68(0.5H, br), 3.86(3H, brs), 2.27(6H, brs), 2.05(3H, brs)

IR(KBr) 1658, 1638, 1545, 1432cm⁻¹

参考例11

N-(1-メチルー4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N-〔1-メチルー4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロー2ーオキソー1,8-ナフチリジン-3-イル〕-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア1310mg(2.7mmol)の塩化メチレン20ml溶液に、0℃にて三臭化ホウ素1.7g(6.75mmol)を滴下し、6時間攪拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に空け、塩化メチレンで抽出した。水洗、飽和食塩水洗し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(3%メタノール/クロロホルム)で精製し、ジエチルエーテル/ヘキサンで結晶化して、標題化合物を830mg(1.76mmol)無色粉末として得た。

mp 152-155°C

参考例12

48

2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

 $N-\{1-ブチルー4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキ$ ソー1,8ーナフチリジンー3ーイル|-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)|ウレア200mg(0.4mmol)、炭酸カリウム166mg(1.2mmol)、ヨウ化ナトリウ ム 5 mgの DMF 1 0 ml 懸濁液に、室温にて 3 ージメチルアミノプロピルクロライド 塩酸塩63mgを加え、60~70℃にて10時間攪拌した。放冷後、水に空け、酢 酸エチルで抽出し、水洗、飽和食塩水洗し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。 減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(10%メタノール/クロロ ホルム)で精製して、標題化合物を88mg(0.15mmol)得た。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.59(1H, d, J=3.3Hz), 7.76(1H, s), 7.74(1H, s), 7.61 (1H, d, J=6.6Hz), 7.38(1H, dd, J=7.6Hz, 7.6Hz), $7.12\sim7.26(2H, m)$, $6.98\sim$ 7.04(3H, m), $6.85\sim6.91(2H, m)$, 4.52(2H, br), 3.99(2H, brt, J=6.9Hz), 2.85 \sim 2.95(2H, m), 2.38(2H, t, J=6.9Hz), 1.82 \sim 1.91(2H, m), 1.65 \sim 1.75(2H, m) $1.37\sim1.47(2H, m)$, $0.95\sim1.00(15H, m)$

参考例13

-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N!-(2.6-ジ イソプロピルフェニル)ウレアの合成

N-〔4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル〕-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア200 $mg(0.43\,mmol)$ 、N-(3-プロモプロピル)フタルイミド133 $mg(0.50\,mmol)$ のDMF10ml溶液に炭酸カリウム114 $mg(0.83\,mmol)$ を加え、50~60 $^{\circ}$ にて1時間攪拌した。放冷後、水に空け、酢酸エチルで抽出し、水洗、飽和食塩水洗し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(1~3%メタノール/クロロホルム)で精製しヘキサンで結晶化して標題化合物を229 $mg(0.35\,mmol)$ 得た。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.40(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、7.78~7.96(4H, m)、7.72 (1H, dd, J=7.9Hz, 1.7Hz)、7.48(1H, dd, J=8.2Hz, 7.9Hz)、7.04~7.27(5H, m)、6.937.02(2H, m)、4.66~4.78(2H, m)、3.90(2H, t, J=6.9Hz)、3.87(3H, s)、3.02(2H, sept, J=6.6Hz)、2.17~2.35(2H, m)、1.13(12H, brd, J=6.6Hz) 参考例 1.4

N-(1-(3-ヒドロキシプロピル)-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル<math>]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N-〔1-(3-ベンジルオキシプロピル)-4-(3-メトキシフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル〕-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア1.31g(2.12mmol)のエタノール80ml溶液に、10%パラジウム炭素150mgを加え水素雰囲気下、室温にて3時間攪拌した。12N塩酸1mlを加え、更に2時間水素雰囲気下、室温にて3時間攪拌した。セライト濾過し、減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(1~3%メタノール/クロロホルム)で精製して表題化合物を1.12g(2.12mmol)得た。 1 H-NMR δ (CD₃OD) 8.65(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、7.79(1H, dd, J=7.9Hz,

1.7Hz)、7.49(1H, dd, J=8.2Hz, 8.2Hz)、7.05~7.35(5H, m)、6.95~7.04(2H, m)、4.79(2H, t, J=7.3Hz)、3.87(3H, s)、3.71(2H, t, J=6.3Hz)、3.03(2H, sept, J=6.3Hz)、2.10(2H, m)、1.15(12H, brd, J=6.3Hz)

実施例1

N-(1-(3-)+n)-4-(3-)+n+2-+n)-1,2-ジャント [1-(3-)+n)-1,8-+フチリジン-3-1-1]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 1 1と同様にして、N- [1-(3-メチルブチル)-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアから表題化合物を合成した。 1H-NMR & (DMSO-d₆) 9.52(1H,s)、7.71(1H,d,J=6.3Hz)、7.43(1H,dd,J=8.3Hz,7.9Hz)、7.71(2H,brs)、7.63(1H,dd,J=7.9Hz,1.7Hz)、7.23~7.30(2H,m)、7.15(1H,t,J=7.3Hz)、7.04(2H,d,J=7.3Hz)、6.85(1H,dd,J=7.9Hz,1.7Hz)、6.72~6.77(3H,m)、4.54(2H,t,J=7.3Hz)、2.95(2H,sept,J=6.6Hz)、1.59~1.74(3H,m)、0.99~1.05(18H,m).

実施例2

N- $(1-(3-)+\nu)-4-(3-(2-)+\nu)-3-(2-)+\nu)$ フェニル $(2-)+\nu$ - $(2-)+\nu$ -(2-

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.59(1H, brs), 7.71(1H, d, J=6.3Hz), 7.43(1H, dd, J=8.3Hz, 7.9Hz), 7.05 \sim 7.20(5H, m), 6.97(2H, brs), 4.64(2H, m), 4.13(2H,

m), $2.90\sim3.01(4H, m)$, $2.63\sim2.69(2H, m)$, $1.69\sim1.80(3H, m)$, $1.03\sim1.11(24H, m)$.

実施例3

N-[1-イソプチルー4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N- [4-(3-x)++2)フェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア100mg(0.21mmol)のDMF5ml溶液に炭酸カリウム1.39g(10.1mmol)ヨウ化カリウム10mg(0.07mmol)、1-ブロモ-2-メチルプロバン58mg(0.43mmol)を加え、室温で5時間攪拌した。水に空け、酢酸エチルで抽出し、水洗、飽和食塩水洗し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(1~3%メタノール/クロロホルム)で精製して標題化合物を71mg(0.13mmol)得た。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.61(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 7.76(1H, dd, J=7.9Hz, 1.7Hz), 7.49(1H, dd, J=8.3Hz, 8.2Hz), 6.93 \sim 7.30(7H, m), 4.56(2H, d, J=7.6Hz), 3.87(3H, s), 2.90 \sim 3.10(2H, m), 2.30 \sim 2.52(1H, m), 1.15(12H, d, J=6.6Hz), 1.03(6H, d, J=6.6Hz).

実施例4

実施例 3 と同様にして、N-[4-(3-x)++)フェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソー1, 8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと4-プロモ-2-メチル-2-プテンから表題化合物を合成

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.63(1H, dd, J=4.3Hz, 1.7Hz), 7.75(1H, dd, J=7.9Hz,

1.7Hz), 7.49(1H, dd, J=8.6Hz, 7.9Hz), 6.90 \sim 7.30(7H, m), 5.36 \sim 5.50(1H, m), 5.26 \sim 5.36(2H, m), 3.87(3H, s), 2.95 \sim 3.15(2H, m), 2.01(3H, s), 1.75 (3H, s), 1.15(12H, d, J=6.6Hz).

実施例5

した。

N-(1-(4-)3+)-4-(3-)3++シフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-3+ソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 3 と同様にして、N-(4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと<math>1-プロモ-4-メチルペンタンから表題化合物を合成した。

1H-NMR δ (CD₃OD) 8.63(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、7.75(1H, dd, J=8.2Hz, 1.9Hz)、7.48(1H, dd, J=8.2Hz, 7.9Hz)、6.90 ~7.30(7H, m)、4.53~4.70(2H, m)、3.87(3H, s)、2.90~3.10(2H, m)、1.76~1.95(2H, m)、1.60~1.75(1H, m)、1.30~1.50(2H, m)、1.15(12H, d, J=6.3Hz)、0.97(6H, d, J=6.6Hz). 実施例 6

N-[1-プチルー4-[3-l2-(1-ピペラジニル)エトキシ| フェニル]ー 1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル] -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

(a) N-(1-プチルー4-[3-|2-(4-tert-プトキシカルボニルー1-ピペラジニル)エトキシ| フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-<math>N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 1 2 と同様にして、N- $\{4-(3-ヒドロキシフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソー1, 8-ナフチリジン-3-イル<math>\}-N$ $\{-(2,6-ジイソプ$

ロピルフェニル) ウレアと 1-t e r t - プトキシカルボニルー 4-(2-) ロロエチル) ピペラジンから表題化合物を合成した。

 $^{1}\text{H-NMR} \delta$ (CD₃OD) 8.63(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 7.75(1H, dd, J=7.9Hz,

1.7Hz)、7.47(1H, dd, J=8.2Hz, 7.9Hz)、7.04~7.30(5H, m)、6.93~7.04(2H, m)、4.60~4.73(2H, m)、4.05~4.10(2H, m)、3.38~3.53(4H, m)、2.92~3.10(2H, m)、2.55~2.68(2H, m)、2.36~2.54(4H, m)、1.95~2.10(2H, m)、1.70~1.90(2H, m)、1.45~1.62(2H, m)、1.49(9H, s)、1.15(12H, d, J=6.6Hz)、1.05(3H, t, J=7.3Hz).

(b) N- $[1-プチル-4-[3-\{2-(1-ピペラジニル)エトキシ\}]$ フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N- $[1-7+\nu-4-[3-2-(4-tert-7)++)$ カルボニルー $[1-7+\nu-4-[3-2-2]+1]-1$, $[2-3+\nu-2]+1$, $[2-3+\nu-1]$ フェニル $[2-3+\nu-1]$ フェニル $[2-3+\nu-1]$ フェニル $[2-3+\nu-1]$ フェニル $[2-3+\nu-1]$ ファニル $[2-3+\nu-1]$ ファンファン $[2-3+\nu-1]$ ファンファン $[2-3+\nu-1]$ で $[2-3+\nu-1]$ で

ルム)で精製して標題化合物を13mg(0.20mmol)得た。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.65(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 7.76(1H, dd, J=7.9Hz, 1.7Hz), 7.48(1H, dd, J=8.3Hz, 8.2Hz), 7.17 \sim 7.30(2H, m), 7.04 \sim 7.16(3H, m), 6.95 \sim 7.02(2H, m), 4.60 \sim 4.73(2H, m), 4.00 \sim 4.18(2H, m), 2.98 \sim 3.10 (2H, m), 2.85 \sim 2.97(4H, m), 2.40 \sim 2.68(7H, m), 1.96 \sim 2.13(2H, m), 1.72 \sim 1.92(2H, m), 1.46 \sim 1.64(2H, m), 1.15(12H, brd, J=6.6Hz), 1.06(3H, t, J=7.3Hz).

実施例7

N-[1-プチル-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキ ソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,4,6-トリフルオロフェニル)ウレアの合成

参考例 1 0 と同様にして、1 ープチルー4 ー(3 ーメトキシフェニル) ー 1,2 ージヒドロー2 ーオキソー1,8 ーナフチリジンー3 ーカルボン酸と2,4,6 ートリフルオロアニリンから表題化合物を合成した。

mp 189-190 °C

実施例8

N- $\{1-(4-ペンテニル)-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル<math>\}-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)$ ウレアの合成

実施例 3 と同様にして、N-(4-(3-)++) フェニル) -1, 2-ジヒドロ -2- オキソー 1, 8- ナフチリジン-3- イル]-N'-(2, 6-ジイソプロピルフェニル) ウレアと 5- プロモー 1-ペンテンから表題化合物を合成した。 1 H-NMR δ (CD $_{3}$ OD) 8. 64(1H, dd, J=4. 6Hz, 1. 7Hz)、7. 77(1H, dd, J=8. 3Hz, 2. 0Hz)、7. 49(1H, dd, J=8. 3Hz, 7. 9Hz)、7. 05 \sim 7. 30(5H, m)、6. 95 \sim 7. 02(2H, m)、5. 85 \sim 6. 05(1H, m)、5. 08 \sim 5. 20(1H, m)、4. 96 \sim 5. 09(1H, m)、4. 63 \sim 4. 75(2H, m)、3. 87(3H, s)、2. 59 \sim 3. 13(2H, m)、2. 16 \sim 2. 37(2H, m)、1. 182 \sim 2. 05(2H, m)、1. 15(12H, brd, J=5. 9Hz).

実施例9

N-(1-(2-フェノキシエチル)-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N - (4 - (3 - 3 + 5) - 1, 2 - 3 + 5) - 1, 2 - 3 + 5 - 2 - 3 + 3 - 1, 8 - 5

フチリジンー3ーイル] -N' -(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア500 $mg(1.06mmol)のDMF10ml溶液に、<math>\beta$ -ブロモフェネトール256mg(1.28mmol)、炭酸カリウム441mg(3.19mmol)を加え、40~50℃にて10時間 攪拌した。放冷後、水に空け、酢酸エチルで抽出し、水洗、飽和食塩水洗し、無水 硫酸マグネシウム上で乾燥した。減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(1~3%メタノール/クロロホルム)で精製し、エーテルで結晶化して標題 化合物を446mg(0.77mmol)無色結晶として得た。

mp 168-169.5°C

実施例10

 $N-(1-プチルー4-{3-(3-メチルアミノプロポキシ)フェニル}-1,2$ -ジヒドロー $2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル}-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成$

(a) $N-[1-ブチルー4-[3-{3-(N-tert-ブトキシカルボニルーN-メチルアミノ)プロポキシ} フェニル]-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成$

参考例12と同様にして、N-[4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー<math>1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと(<math>N-tert-プトキシカルボニル-N-メチルアミノ

)プロピルイオダイドから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.64 (1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 7.70 \sim 7.80 (1H, m), 7.48 (1H, dd, J=8.3Hz, 7.9Hz), 7.16 \sim 7.18 (2H, m), 7.04 \sim 7.16 (3H, m), 6.97 \sim 7.03 (2H, m), 4.60 \sim 4.73 (2H, m), 3.98 \sim 4.13 (2H, m), 3.40 \sim 3.55 (2H, m), 2.95 \sim 3.11 (2H, m), 2.90 (3H, m), 1.97 \sim 2.12 (2H, m), 1.73 \sim 1.90 (2H, m), 1.45 \sim 1.60 (2H, m), 1.45 (9H, s), 1.15 (12H, d, J=6.6Hz), 1.06 (3H, t, J=7.6Hz).

(b) $N-[1-ブチル-4-{3-(3-メチルアミノプロポキシ)フェニル}-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成$

実施例 6(b)と同様にしてN-(1-7+n-4-[3-3-(N-tert-r)+2) フェニルN-y+nアミノ)プロポキシN-y+n フェニルN-y+n フェニルN-y+n フェニルN-y+n フェニルN-y+n フェニルN-y+n フェニルN-y+n マニー N-y+n フェニルN-y+n で N-y+n で

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.61 (1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 7.76 (2H, brs), 7.55 ~ 7.65 (1H, m), 7.39 (1H, dd, J=8.3Hz, 7.9Hz), 7.25 (1H, dd, J=7.6Hz, 4.6Hz), 7.10~7.19 (1H, m), 6.96~7.08 (3H, m), 6.85~6.94 (2H, m), 4.42~4.60 (2H, m), 3.90~4.10 (2H, m), 2.80~3.00 (2H, m), 2.68 (2H, t, J=6.9Hz), 2.32 (3H, s), 1.82~1.98 (2H, m), 1.60~1.80 (2H, m), 1.30~1.53 (2H, m), 1.02 (12H, brs)

0.96(3H, d, J=7.3Hz).

実施例11

N-(1-ブチルー4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,4,6-トリフルオロフェニル)ウレアの合成

参考例11と同様にして、N-[1-プチル-4-(3-メトキシフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2- オキソ-1, 8- ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,4,6-トリフルオロフェニル]ウレアから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.62(1H, dd, J=4.6Hz, 2.0Hz), 7.74(1H, dd, J=7.9Hz,

2.0Hz)、7.34(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz)、7.20 ~7.24(1H, m)、6.78~6.92(5H, m)、4.62(2H, t, J=7.6Hz)、1.72~1.81(2H, m)、1.42~1.52(2H, m)、1.01(3H, t, J=7.3Hz).

実施例12

N-[1-ブチル-4-[3-(2-ジエチルアミノエトキシ)フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,4,6-トリフルオロフェニル)ウレアの合成

参考例 1 2 と同様にして、N-[1-プチル-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,4,6-トリフルオロフェニル)ウレアと <math>2-ジエチルアミノエチルクロライド塩酸塩から表題化合物を合成した。

mp 132-135 °C

実施例13

 $N-(1-ブチル-4-\{3-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ)フェニル\}$ -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 1 2 と同様にして、N-(1-プチル-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル] -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアと <math>2-ジイソプロピルアミノエチルクロライド 塩酸塩から表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.60(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 7.68 \sim 7.80(2H, m), 7.55

WO 98/23615 PCT/JP97/04276

62

~7.65(1H, m), 7.39(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz), 7.24(1H, dd, J=8.3Hz, 5.0Hz), 7.09 ~7.19(1H, m), 6.97~7.08(3H, m), 6.82~6.97(2H, m), 4.44~4.58(2H, m), 3.75~3.98(2H, m), 2.83~3.09(4H, m), 2.70~2.82(2H, m), 1.60~1.80 (2H, m), 1.30~1.52(2H, m), 0.80~1.17(27H, m).

実施例14

N-(1-(2-メチル-2-プロペニル)-4-(3-メトキシフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 1 3 と同様にして、N-(4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと<math>3-ブロモー2メチルプロペンから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.56(1H, dd, J=4.6Hz, 1.9Hz), 7.76(1H, brs), 7.73(1H, brs), 7.64(1H, dd, J=7.9Hz, 1.7Hz), 7.42(1H, dd, J=8.3Hz, 8.3Hz), 7.24(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz), 7.10 \sim 7.20(1H, m), 6.88 \sim 7.09(5H, m), 5.04(2H, brs), 4.74(1H, brs), 4.41(1H, brs), 3.78(3H, s), 2.84 \sim 3.02(2H, m), 1.83(3H, brs), 0.80 \sim 1.20(12H, m).

実施例15

-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウンアの合成

参考例 1 0 と同様にして、1 - プチルー 4 - (3 - プロモフェニル) - 1, 2 - ジビレー 2 - オキソー 1, 8 - ナフチリジンー 3 - カルボン酸と 2, 6 - ジイソプロピルアニリンから表題化合物を合成した。

mp 208-210 °C

実施例16

N-(1-シクロプロピルメチル-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

 $N-\{4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル\}-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア <math>400$ mg $(0.85\,\text{mmol})$ のDMF $10\,\text{ml}$ 溶液に炭酸カリウム $141\,\text{mg}(1.02\,\text{mmol})$ 、ヨウ化カリウム $28\,\text{mg}(0.17\,\text{mmol})$ 、(プロモメチル)シクロプロバン $138\,\text{mg}(1.02\,\text{mmol})$ を加え、 $40\sim50\,\text{C}$ にて $10\,\text{時間攪拌した}$ 。放冷後、水に空け、酢酸エ

チルで抽出し、水洗、飽和食塩水洗し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(1%メタノール/クロロホルム)で精製後、エーテルで結晶化して標題化合物を354mg(0.67mmol)無色結晶として得た。

mp 190-190.5 °C

実施例 1 7

 $N-[1-プチルー4-[3-{2-(N-ベンジル-N-エチルアミノ)エトキシ| フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成$

Nー〔1ーブチルー4ー(3ーヒドロキシフェニル)ー1,2ージヒドロー2ーオキソー1,8ーナフチリジンー3ーイル〕ーN'ー(2,6ージイソプロピルフェニル)ウレア200mg(0.39mmol)のDMSO8ml溶液に、2ー(NーベンジルーNーエチルアミノ)エチルクロライド塩酸塩182mg(0.78mmol)、カリウム tertーブトキシド132mg(1.17mmol)を加え、室温で5時間撹拌した。水に空け、酢酸エチルで抽出し、水洗、飽和食塩水洗し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル1/1)で精製して標題化合物を218mg(0.32mmol)得た。

塩酸塩 ¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 11.51(1H, brs)、8.62(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、

7.78~7.90(2H, m), 7.55~7.70(3H, m), 7.22~7.32(1H, m), 6.90~7.20(6H, m), 4.46~4.60(2H, m), 4.30~4.45(4H, m), 3.32~3.60(2H, m), 3.05~3.25(2H, m), 2.78~3.02(2H, m), 1.60~1.80(2H, m), 1.34~1.42(2H, m), 1.27(3H, t, J=7.3Hz), 0.80~1.15(15H, m).

実施例18

N-(1-プチル-4-3-(2-エチルアミノエトキシ)フェニル <math>-1,2- ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

Nー〔1ーブチルー4ー[3ー $\{2-(N-ベンジル-N-エチルアミノ)$ エトキシ $\}$ フェニル]ー1,2ージヒドロー2ーオキソー1,8ーナフチリジンー3ーイル)ーN'ー(2,6ージイソプロピルフェニル)ウレア129mg(0.191mmol)のエタノール10ml溶液に12N塩酸水溶液1ml、10%パラジウム/炭素210mgを加え、水素雰囲気下室温にて5時間撹拌した。セライト濾過後、濾液を濃縮した。濃縮残渣にアンモニア水を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、飽和食塩水洗し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。減圧下濃縮後、薄層クロマトグラフィー(10%メタノール/クロロホルム)で精製して標題化合物を63mg(0.10mmol)得た。

塩酸塩 ¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.80(2H, brs)、8.58 ~8.66(1H, m)、7.85(1H,

brs)、7.82(1H, brs)、7.57~7.65(1H, m)、7.44(1H, dd, J=8.9Hz, 7.5Hz)、7.22 ~7.31(1H, m)、6.90~7.20(6H, m)、4.43~4.60(2H, m)、4.15~4.30(2H, m)、2.75~3.10(4H, m)、1.60~1.80(2H, m)、1.30~1.54(2H, m)、1.18(3H, t, J=7.3Hz)、0.90~1.15(15H, m).

実施例19

N-[1-プチル-4-[3-(3-ヒドロキシ-1-プロピニル)フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.60(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 7.66(1H, dd, J=7.9Hz, 1.7Hz), 7.49 \sim 7.56(3H, m), 7.37(1H, d, J=7.3Hz), 7.15 \sim 7.23(2H, m), 7.07(2H, d, J=7.3Hz), 4.64(2H, t, J=7.6Hz), 4.39(2H, s), 2.91(2H, br), 1.74 \sim 1.85(2H, m), 1.46 \sim 1.54(2H, m), 1.10(12H, d, J=6.9Hz), 1.02(3H, t, J=7.3Hz).

実施例20

 $N-(1-プチル-4-3-(3-ヒドロキシプロピル)フェニル<math>\}-1,2-ジ$ ヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル $\}-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)$ ウレアの合成

Nー〔1ーブチルー4ー $|3-(3-\text{L} \text{Fi} \text{D} + \hat{\nu} - 1 - \mathcal{J} \text{D} \mathcal{L} = \mathcal{N})$ フェニル|-1, $2-\tilde{\nu}$ L |-1, $2-\tilde{\nu}$ L |-1, L |-1, $2-\tilde{\nu}$ L |-1, $2-\tilde{\nu}$

mp 188-189℃

実施例21

N-(1-プチル-4-3-(3-ジェチルアミノー1-プロピニル)フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N- [1-ブチルー4-(3-ブロモフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア4.6g(8mnol)、3-ジエチルアミノ-1-プロピン2.67g(24mnol)、ヨウ化銅(I)122mg(0.64mnol)、トリフェニルフォスフィン335mg(1.28mnol)、10%パラジウム/炭素336mg、トリエチルアミン30ml、アセトニトリル30ml、DMF30mlの混合物を6時間加熱還流した。放冷後、セライト濾過し、濾液を減圧下濃縮した。残渣を酢酸エチル500mlに溶解し、水洗、0.5N塩酸水溶液による洗浄、水洗、飽和食塩水洗し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥した。減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(0~4%メタノール/クロロホルム)で精製して標題化合物を3.05g(5.0mnol)得た。

 1 H-NMR δ (CD₃OD) 8.60(1H, d, J=3.3Hz)、7.06 \sim 7.68(9H, m)、4.64(2H, t, J=7.6Hz)、3.66(2H, s)、2.85(2H, m)、2.66(4H, q, J=7.3Hz)、1.74 \sim 1.82(2H, m)、1.43 \sim 1.54(2H, m)、1.09 \sim 1.14(18H, m)、1.02(3H, t, J=7.3Hz). 実施例 2.2

N-(1-プチル-4-3-(3-ジェチルアミノプロピル)フェニル <math>-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-3) イソプロピルフェニル)ウレアの合成

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.60(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 7.71(1H, dd, J=7.9Hz,

1.7Hz), 7.47(1H, dd, J=7.9Hz, 7.6Hz), 7.35(1H, d, J=7.9Hz), 7.07 ~7.26 (6H, m), 4.65(2H, t, J=7.6Hz), 3.02(2H, br), 2.73 ~2.93(8H, m), 1.89~ 2.02(2H, m), 1.74~1.86(2H, m), 1.45~1.56(2H, m), 0.99~1.19(21H, m).

この時、N-(1-ブチル-4-(3-プロピルフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル<math>N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)レアも生成した。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.59(1H, d, J=4.6Hz), 7.55 \sim 7.68(2H, m), 7.44(1H, dd, J=8.3Hz, 7.6Hz), 7.32(1H, d, J=7.6Hz), 7.07 \sim 7.23(5H, m), 4.63(2H, t,

J=7.6Hz), 2.98(2H, br), 2.68(2H, t, J=7.6Hz), 1.66 ~1.79(4H, m), 1.45~ 1.54(2H, m), 1.10(12H, d, J=6.9Hz), 1.02(3H, t, J=7.3Hz), 0.98(3H, t, J=7.3Hz).

実施例 2 3

N-(1-(N,N-ジェチルアミノカルボニルメチル)-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 1.6 と同様にしてN-[4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ <math>-2-3キソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと2-クロロ-N,N-ジエチルアセタミドから表題化合物を合成した。

IR(KBr) 2996, 1662, 1597, 1537, 1486cm⁻¹

実施例 2 4

 $N-\{1-(2-メチルプロピル)-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル\}-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成$

参考例 1 1 と同様にして、 $N-(1-(2-x+n)^2 - 2^2$

実施例 2 5

N-(1-(4-)3+)-4-(3-)2+ ロー (3-)2+ アン・ (3-)2+ アン・

参考例 1 1 と同様にして、N-(1-(4-)3+)-4-(3-)-4-(

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.64(1H, dd, J=4.6Hz, 2.0Hz), 7.78(1H, dd, J=7.9Hz, 1.7Hz), 7.39(1H, dd, J=8.2Hz, 7.6Hz), 7.18 \sim 7.30(2H, m), 7.08 \sim 7.15(2H, m), 6.80 \sim 7.00(3H, m), 4.56 \sim 4.70(2H, m), 3.00 \sim 3.15(2H, m), 1.75 \sim 1.93 (2H, m), 1.60 \sim 1.74(1H, m), 1.32 \sim 1.50(2H, m), 1.05 \sim 1.30(12H, m), 0.98 (6H, d, J=6.3Hz).

実施例 2 6

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 10.41(1H, brs)、8.60(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、7.85(2H, brs)、7.61(1H, dd, J=8.2Hz, 1.7Hz)、7.44(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz)、7.24(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、6.90~7.20(6H, m)、4.26~4.50(4H, m)、3.40~3.53(2H, m)、3.05~3.30(4H, m)、2.80~3.00(2H, m)、2.20~2.40(1H, m)、1.21(6H, t, J=7.3Hz)、0.91~1.10(12H, m)、0.94(6H, d, J=6.6Hz).

実施例 2 7

N-(1-(2-メチルプロピル)-4-(3-(4-ピリジルメトキシ)フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 1 2 と同様にして、 $N-(1-(2-x+n)^2-2) - 4-(3-2) - 4-(3-2) - 4-(3-2) - 4-(3-2) - 4-(3-2) - 3-4 - 1-2 - 3-2 - 3-4 - 1-2 - 3-2 - 3-4 - 1-2 - 3-4 - 3-4 - 1-2 - 3-4 - 1-2 - 3-4$

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 8.80(2H, brd, J=6.6Hz)、8.60(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、7.94(2H, brd, J=6.6Hz)、7.85(1H, brs)、7.82(1H, brs)、7.57(1H, dd, J=7.9Hz, 1.3Hz)、7.46(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz)、7.21(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、7.10 ~7.20(2H, m)、6.95~7.08(3H, m)、5.44(2H, s)、4.41(2H, d, J=6.9Hz)、2.90(2H, brs)、2.20~2.40(1H, m)、1.00(12H, m)、0.94(6H, d, J=6.6Hz).

実施例 2 8

N-(1-(4-メチルペンチル)-4-(3-(4-ピリジルメトキシ)フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

塩酸塩 ¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.79(2H, brd, J=6.3Hz)、8.61(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、7.93(2H, brd, J=6.3Hz)、7.85(1H, brs)、7.82(1H, brs)、7.57(1H, dd, J=7.9Hz, 1.9Hz)、7.46(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz)、7.22(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、7.10~7.20(2H, m)、6.95~7.08(4H, m)、5.43(2H, s)、4.40~4.60(2H, m)、2.80~3.00(2H, m)、1.50~1.85(3H, m)、1.20~1.40(2H, m)、1.00(12H, brs)、0.90(6H, d, J=6.6Hz).

実施例29

N-(1-(3-)3+)-4-(3-(4-)3) アンドロー (3-)3+ N-(1-(3-)3+) N-(3-)3+ N-(3-

参考例 1 2 と同様にして、N-(1-(3-)3+)-4-(3-)2+ シフェニル)-1, 2-32+ ドロー2-3+ ソー1, 8- ナフチリジンー3- イル)- N'-(2,6- ジイソプロピルフェニル)ウレアと4- ピコリルクロライド塩酸 塩から表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.59(1H, d, J=2.6Hz)、8.50(2H, d, J=6.3Hz)、7.60(1H, d, J=6.6Hz)、7.51(2H, d, J=6.3Hz)、7.46(1H, d, J=7.9Hz)、6.99 \sim 7.17(7H, m)、5.22(2H, s)、4.66(2H, t, J=7.6Hz)、2.95(2H, br)、1.61 \sim 1.82(3H, m)、1.04 \sim 1.12(18H, m).

実施例30

N-[1-プロピルー4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 1 3 と同様にして、N- [4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと<math>1-ヨードプロパンから表題化合物を合成した。

mp 198.5-200°C

実施例31

キソー1,8ーナフチリジンー3ーイル] -N' -(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアの合成

参考例 1 3 と同様にして、N-(4-(3-)++)フェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと1-プロモヘキサンから表題化合物を合成した。

mp 163.5-165 $^{\circ}$ C

実施例32

N-(1-(3-7)-2-1)-4-(3-3-1)-1,2-3 ヒドロ-2-3+1-1,8-1-1,2-3-1 ピドロ-2-3+1-1,8-1-1,8-1-1 アロピルフェニル) ウレアの合成

実施例16と同様にして、N-[4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー<math>1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと<math>1-ブロモ-3-フェニルプロバンから表題化合物を合成した。

mp 166-167 °C

実施例33

N-[1-x+n-4-(3-x++) -1,2-i + n-2-x+] N-[1-x+n-4-(3-x++) -1,8-+ n-4-(3-x++) -1,8--(3-x++) -1,8--(3-x+

参考例 1 3 と同様にして、N-[4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと<math>1-ヨードエタンから表題化合物を合成した。

mp 194-195°C

実施例34

実施例 16 と同様にして、N-(4-(3-)++)フェニル) -1,2-ジヒド -2-オキソー 1,8-ナフチリジン-3-イル-N'-(2,6-ジイソプロ

ピルフェニル)ウレアと1-プロモー2-フェニルエタンから表題化合物を合成した。

mp 149-150 °C

実施例35

N-(1-プチル-4-3-(3-ピリジルメトキシ)フェニル <math>|-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル |-N'|-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 $1 \ 2 \ 2 \ 0$ 同様にして、N-(1-7 + N-4-(3-2 + N-4 + N-4

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.63(1H, brs), 8.59(1H, d, J=4.6Hz), 8.50(1H, d, J=4.6Hz), 7.42 \sim 7.50(2H, m), 6.99 \sim 7.20(7H, m), 5.19(2H, s), 4.64(2H, t, J=7.6Hz), 2.97(2H, br), 1.70 \sim 1.83(2H, m), 1.42 \sim 1.60(2H, m), 1.09(12H, d, J=6.6Hz), 1.02(3H, t, J=7.3Hz).

実施例36

N-(1-シクロヘキシルメチル-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例1.6と同様にして、N-[4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアとプロモメチルシクロヘキサンから表題化合物を合成した。

mp 209-210 °C

実施例37

 $N-[1-(4-メチルペンチル)-4-\{3-(2-ジエチルアミノエトキシ)$ フェニルN'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアの合成

参考例 1 2 と同様にして、N-(1-(4-)3+)(3-)4-(3-)2+ キシフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと2-ジェチルアミノエチルクロライド塩酸塩から表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMRδ (DMSO-d₆) 10.64(1H, brs)、8.55~8.68(1H, m)、7.79~8.02(

2H, m)、7.55~7.68(1H, m)、7.44(1H, dd, J=8.3Hz, 7.9Hz)、7.25(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、6.86~7.20(6H, m)、4.30~4.60(4H, m)、3.38~3.61(2H, m)、3.02~3.27(6H, m)、2.80~3.00(2H, m)、1.50~1.85(3H, m)、1.35~1.40(2H, m)、1.21(6H, t, J=6.9Hz)、1.02(12H, brs)、0.89(6H, d, J=6.6Hz).

実施例38

N-(1-(2-プロペニル)-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 3 と同様にして、N-[4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアとアリルプロマイドから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.52 ~8.68(1H, m), 7.70~7.82(1H, m), 7.49(1H, dd,

J=8.3Hz, 7.9Hz), 6.95 \sim 7.30(7H, m), 5.95 \sim 6.20(1H, m), 5.10 \sim 5.40(4H, m), 3.87(3H, s), 2.90 \sim 3.15(2H, m), 1.15(12H, d, J=6.3Hz).

実施例39

N-(1-(3-プテニル)-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロー 2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)レアの合成

実施例 3 と同様にして、 $N-\{4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル\}-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと <math>4-$ プロモー1- プテンから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.63(1H, dd, J=4.6Hz, 1.3Hz), 7.76(1H, dd, J=7.9Hz,

1.7Hz), 7.48(1H, dd, J=8.2Hz, 7.9Hz), 6.94 ~7.30(7H, m), 5.88~6.10(1H, m), 5.00~5.21(2H, m), 4.66~4.80(2H, m), 3.87(3H, s), 2.90~3.13(2H, m), 2.50~2.70(2H, m), 1.15 (12H, d, J=6.3Hz).

実施例40

N- $[1-プチル-4-[3-\{(3,5-ジメチル-4-メトキシピリジン-2- - イル)メトキシ フェニル] - 1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル] - N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成$

参考例 1 2 と同様にして、N-(1-プチル-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1, <math>2- ジヒドロ-2- オキソー1, 8- ナフチリジン-3- イル]-N'-(2, 6- ジイソプロピルフェニル]ウレアと2- クロロメチル-3, 5- ジメチル-4- メ

トキシピリジンから表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 8.60(1H, d, J=4.6Hz)、8.53(1H, s)、7.87(1H, s)、7.81(1H, s)、7.60(1H, d, J=6.6Hz)、7.45(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz)、7.00 ~7.25(7H, m)、5.38(2H, s)、4.54(2H, brs)、3.97(3H, s)、2.90(2H, br)、2.37(3H, s)、2.30(3H, s)、1.72(2H, m)、1.43(2H, m)、0.95 ~1.01(15H, m). 集施例 4 1

N-(1-デシル-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキ ソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例16と同様にして、N-(4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー<math>1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと1-プロモデカンから表題化合物を合成した。

mp 119-122 °C

実施例 4 2

 $N-(1-ブチルー4-[3-{3-(3-ピリジル)プロポキシ} フェニル]-1,$ 2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 $1 \ 2 \ 2 \ 0$ 同様にして、 $N-(1-プチル-4-(3-2) \ 0 \ 0)$ 一 $1, 2- \Im 2 \ 0$ ドロー $2- \Im 2 + \Im 2 - 1, 8- \Im 2 - \Im 3 - \Im 2 - \Im$

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.60(1H, d, J=4.3Hz)、8.41(1H, s)、8.34(1H, d, J=2.30Hz)、7.70~7.73(2H, m)、7.43(1H, dd, J=8.3Hz, 7.6Hz)、7.32(1H, dd, J=8.3Hz, 5.0Hz)、6.94~7.23(7H, m)、4.64(2H, t, J=7.6Hz)、4.08(2H, m)、2.83~2.99(4H, m)、2.14(2H, m)、1.79(2H, m)、1.54(2H, m)、1.10(12H, d, J=6.9Hz)、1.02(3H, t, J=7.3Hz).

実施例43

N-[1-プチルー4-(3-プロポキシフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N-|1-プチルー4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキ

ソー1,8ーナフチリジンー3ーイル -N' -(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレア300mg(0.58mmol)、炭酸カリウム96mg(0.7mmol)、ヨウ化カリウム19mgのDMF5ml懸濁液に、室温にて1-ヨードプロパン99mg(0.58mmol)を加え、 $40\sim50$ $\mathbb C$ にて5時間攪拌した。放冷後、水に空け、酢酸エチルで抽出し、水洗、飽和食塩水洗し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(20%酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、エーテル/キサンで結晶化して標題化合物を253mg(0.48mmol)得た。

mp 154-155.5°C

実施例44

 $N-(1-プチルー4-(3-\Lambda+シルオキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2$ -オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 43 と同様にして、 $N-\{1-プチル-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル\}-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと<math>1-3-ドヘキサンから表題化合物を合成した。$

mp 115-117℃

実施例 4 5

N-(1-プチルー4-(3-ペンジルオキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2 -オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピル

フェニル)ウレアの合成

参考例 $1 \ 2 \ 2 \$ 同様にして、N-(1-7 + N-4-(3-2 + N-4 +

mp 178-179 °C

実施例 4 6

N-(1-プチルー4-(3-シクロヘキシルメトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 $1 \ 2 \ 2 \$ 同様にして、 $N-\left(1- \ 7 \ 7 \ N-4-(3- \ 8 \ 7 \ 7 \ N-4-(3- \ 8 \ 1 \ N-4-(3- \ 8 \ 1$

mp 102-106 °C

実施例47

N-(1-(4-ペンテニル)-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例48

 $N-\{1-(4-ペンテニル)-4-\{3-(4-ピリジルメトキシ)フェニル\}-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル\}-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成$

参考例 $1 \ 2 \ 2 \$ 同様にして、 $N-\left(1-(4-ペンテニル)-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル] - N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと <math>4-$ ピコリルクロライド塩酸塩から表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.07 ~8.80(2H, m)、8.62(1H, dd, J=4.3Hz,

1.7Hz)、7.73~7.89(4H, m)、7.52~7.62(1H, m)、7.46(1H, dd, J=8.6Hz, 7.9Hz)、7.22(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、7.11~7.20(2H, m)、6.95~7.09(4H, m)、5.78~6.00(1H, m)、5.38(2H, s)、4.95~5.19(2H, m)、4.45~4.61(2H, m)、2.08~3.00(2H, m)、2.10~2.28(2H, m)、1.73~1.92(2H, m)、0.85~1.17(12H, m)、集施例 4.9

N-(1-(4-)3+)-4-[3-(2-(N-)3+)-1,2-)-4-[3-(2-(N-)3+)-1,8-)-1,2-)-1,2-)-1,2-)-1,8-(1,8-)-1,8-(1,8

参考例 1 2 と同様にして、N-(1-(4-x+v)-4-(3-v)-4-(3-v)-4-(3-v)-4-(3-v)-1 キシフェニル) -1 , 2-v とドロー2-x キソー1 , 8-t フチリジンー3-t ル1 -N'-(2,6-v) イソプロピルフェニル) ウレアと 2-(N-v) ルーNーエチル) エチルクロライド 塩酸塩から表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 10.81(1H, brs)、8.62(1H, dd, J=4.6Hz, 1.3Hz)、7.79~7.91(2H, m)、7.55~7.74(3H, m)、7.35~7.51(5H, m)、7.25(1H, dd, J=7.6Hz, 4.6Hz)、6.90~7.20(5H, m)、4.29~4.60(6H, m)、3.33~3.55(2H, m)、3.02~3.27(2H, m)、2.80~3.00(2H, m)、1.53~1.83(3H, m)、1.20~1.40(2H, m)、1.28(3H, t, J=7.3)、0.94~1.15(12H, m)、0.90(6H, d, J=6.3Hz). 実施例 5 0

(2.6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 1 2 と同様にして、N-(1-(4-ペンテニル)-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと <math>2-ジェチルアミノエチルクロライド塩酸塩から表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 9.99(1H, brs)、8.62(1H, dd, J=4.3Hz, 1.7Hz)、

7.85(1H, brs), 7.83(1H, brs), 7.62(1H, dd, J=8.3Hz, 1.7Hz), 7.45(1H, dd, J=8.3Hz, 8.3Hz), 7.27(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz), 6.90 \sim 7.11(6H, m), 5.80 \sim 6.00(1H, m), 4.95 \sim 5.19(2H, m), 4.48 \sim 4.64(2H, m), 4.28 \sim 4.44(2H, m), 3.40 \sim 3.57(2H, m), 3.06 \sim 3.27(4H, m), 2.79 \sim 3.02(2H, m), 2.09 \sim 2.29(2H, m), 1.72 \sim 1.94(2H, m), 1.20(6H, t, J=7.3Hz), 1.85 \sim 1.14(12H, m).

実施例51

N-(1-プチルー4-(3-メチルフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジンー3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例10と同様にして、1ープチルー4ー(3ーメチルフェニル)ー1,2ージ ヒドロー2ーオキソー1,8ーナフチリジンー3ーカルボン酸と2,6ージイソプロ ピルアニリンから表題化合物を合成した。

mp 214-215 °C

実施例52

N-(1-オクチルー4-(3-(メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

90

実施例3と同様にして、N-[4-(3-メトキシフェニル)-1.2-ジヒドロルフェニル)ウレアとブロモオクタンから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.59(1H, dd, J=4.6Hz, 2.0Hz), 7.74(2H, s), 7.63(1H, d, J=7.9Hz), 7.41(1H, dd, J=8.3Hz, 7.9Hz), 7.24(1H, dd, J=8.3Hz, 4.6Hz), 7. 15 (1H, t, J=7.3Hz), 7. 04 (3H, m), 6. 92 (2H, brs), 4. 51 (2H, t, J=7.3Hz), 3.77(3H, s), 2.92(2H, sep, J=6.9Hz), 1.73(2H, br), $1.27 \sim 1.37(10H, br)$, 1.02(12H, br), 0.85(3H, brt, J=6.9Hz).

実施例53

N - (1 - 7 + v - 4 - 3 - (+ 7 + 7) - 2 - 4 + 4 + 4) - 1.2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアの合成

参考例 12 と同様にして、N-(1-プチル-4-(3-ヒドロキシフェニル)- -ジイソプロピルフェニル)ウレアと2-(クロロメチル)キノリン塩酸塩から表題 化合物を合成した。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.48 ~8.60(2H, m)、8.05(1H, dd, J=8.3Hz, 3.3Hz)、7.62 ~7.86(5H, m)、7.41~7.48(2H, m)、6.95~7.26(8H, m)、5.44(2H, s)、4.51(2H, t, J=7.3Hz)、2.94(2H, br)、1.71(2H, br)、1.44(2H, m)、0.95~1.03(15H, m). 集施例 5.4

N- [1-(4-ペンテニル)-4-[3-(2-ピリジルメトキシ)フェニル]-1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアの合成

参考例 1 2 と同様にして、N-[1-(4-ペンテニル)-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと <math>2 -ピコリルクロライド塩酸塩から表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 8.65 ~8.74(1H, m)、8.61(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、8.02~8.15(1H, m)、7.82(1H, brs)、7.81(1H, brs)、7.72~7.80(1H, m)、7.51~7.65(2H, m)、7.45(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz)、7.22(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、7.10~7.20(2H, m)、6.94~7.09(1H, m)、5.76~6.00(1H, m)、5.32(2H, s)、4.92~5.20(2H, m)、4.35~4.65(2H, m)、2.79~3.01(2H, m)、2.05~2.28

(2H, m), $1.70\sim1.91(2H, m)$, $0.78\sim1.15(12H, brs)$.

実施例 5 5

N-(1-(4-ペンテニル)-4-(3-(3-ピリジルメトキシ)フェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル<math>)-N'-(2,6-1)

参考例 1 2 と同様にして、N-(1-(4-ペンテニル)-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル<math>)-1 N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと3-ピコリルクロライド塩酸塩から表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 8.90 ~8.96(1H, m)、8.75~8.84(1H, m)、8.62(1H, dd, J=4.6Hz, 2.0Hz)、8.38~8.48(1H, m)、7.86(1H, dd, J=7.9Hz, 5.6Hz)、7.84(2H, brs)、7.57(1H, dd, J=7.9Hz, 1.7Hz)、7.45(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz)、7.24(1H, dd, J=8.3Hz, 4.6Hz)、7.11~7.12(2H, m)、6.90~7.10(5H, m)、5.78~6.00(1H, m)、5.32(2H, s)、4.93~5.18(2H, m)、4.41~4.61(2H, m)、2.80~3.02(2H, m)、2.08~2.28(2H, m)、1.72~1.92(2H, m)、0.70~1.15(12H, m) 集施例 5.6

 $N - (1 - (4 - \mathcal{C}) - 4 - (3 - (3 - \mathcal{C}) - 2) - (3 - \mathcal{C}) - (3 - \mathcal$

(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 1 2 と同様にして、N-[1-(4-ペンテニル)-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと<math>N-(3-クロロプロピル)ピペリジン塩酸塩から表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 10.83(1H, brs)、8.62(1H, dd, J=4.6Hz, 1.3Hz)、7.83(1H, brs)、7.82(1H, brs)、7.58~7.68(1H, m)、7.42(1H, dd, J=7.9Hz, 7.6Hz)、7.26(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、7.11~7.20(1H, m)、6.99~7.09(3H, m)、6.87~6.98(2H, m)、5.80~6.00(1H, m)、4.93~5.19(2H, m)、4.42~4.62(2H, m)、3.96~4.15(2H, m)、3.35~3.52(2H, m)、3.02~3.22(2H, m)、2.70~3.00(3H, m)、2.05~2.28(4H, m)、1.55~1.94(8H, m)、1.25~1.47(1H, m)、1.02(12H, brs).

実施例57

N-(1-(4-)3-(2-x+)-1)-4-(3-(2-x+)-1)-1 N-(2-3-1)-1 N-(2-3-1)-1

参考例 1.4 と同様にして、N-(1-(4-)3+) ルペンチル) -4-[3-|2-(N-)3+) フェニル] -1,2- ジヒドロ-2- オキソー 1,8- ナフチリジン-3- イル] -N'-(2,6- ジイソプロピルフェニル) ウレアから表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 8.92(2H, brs)、8.62(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、7.72(1H, brs)、7.71(1H, brs)、7.61(1H, dd, J=7.9Hz, 1.7Hz)、7.44(1H, dd, J=8.3Hz, 7.9Hz)、7.25(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、6.85 ~7.20(6H, m)、4.38~4.58(2H, m)、4.16~4.33(2H, m)、3.20~3.40(2H, m)、2.78~3.10(4H, m)、1.50~1.83(3H, m)、1.25~1.40(2H, m)、1.19 (3H, t、J=7.3Hz)、0.93~1.13(12H, m)、0.90(6H, d, J=6.6Hz).

実施例58

N-[1-プチルー4-[3-(2-メチルー3-ピリジルメトキシ)フェニル]-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 1 2 と同様にして、N-(1-プチル-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル] -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアと <math>2-メチル-3-ピコリルクロライド塩酸塩から表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.67(1H, d, J=4.3Hz), 8.61(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 8.44(1H, d, J=7.6Hz), 7.86(1H, s), 7.82(1H, s), 7.74(1H, dd, J=6.9Hz, 6.6Hz), 7.59(1H, d, J=6.3Hz), 7.45(1H, d, J=7.9Hz, 7.9Hz), 6.98 \sim 7.26(7H, m), 5.30(2H, s), 4.53(2H, t, J=7.6Hz), 2.90(2H, m), 2.74(3H, s), 1.72(2H, m), 1.45(2H, m), 0.95 \sim 1.12(15H, m).

実施例 5 9

 $N-[1-プチルー4-[3-{3-(4-ピリジル)プロポキシ}]$ フェニル]-1, 2-ジヒドロー2-オキソー1, 8-ナフチリジン-3-イル] -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

96

参考例 12 と同様にして、N-[1-ブチル-4-(3-ヒドロキシフェニル)-ージイソプロピルフェニル) ウレアと 3 ー(4 ーピリジル) プロピルブロマイド塩酸 塩から表題化合物を合成した。

mp 138-140℃

実施例60

ジイソプロピルフェニル) ウレアの合成

 (ν) ウレア 3 0 0 mg (0.5 8 mmol)、 2 - ピリジンエタノール 7 1 mg (0.5 8 mmol) のTHF 5 ml溶液にトリフェニルホスフィン 1 5 2 mg(0.58 mmol)ジエチルアゾ ジカルボキシレート101mg(0.58mmol)を加え、室温にて40時間撹拌した。 水に空け、酢酸エチルで抽出し、水洗、飽和食塩水洗し、無水硫酸マグネシウム上 で乾燥した。減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ ヘキサン5/5)及び、薄層クロマトグラフィーで精製して標題化合物を43mg (0.07mmol)得た。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.58(1H, d, J=4.6Hz), 8.44(1H, d, J=4.3Hz), 7.68 \sim 7.76 (2H, m), 7.41(2H, m), 6.93 \sim 7.28(8H, m), 4.62(2H, t, J=7.3Hz), 4.37(2H, t, J=6.3Hz), 3.24(2H, t, J=6.3Hz), 2.93(2H, br), 1.75(2H, m), 1.47(2H, m), 1.26(12H, br), 1.00(3H, t, J=7.3Hz)

実施例 6 1

N- $[1-プチル-4-[3-\{(2,4-ジメチルピリジン-3-イル)メトキシ| フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成$

参考例 1 2 と同様にして、N- $\{1-$ プチルー4-(3-ヒドロキシフェニル)ー 1, 2-ジヒドロー2-オキソー1, 8-ナフチリジンー3-イル $\}-N$ $^{\prime}-$ (2, 6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと3-クロロメチルー2, 4-ジメチルピリジン 塩酸塩から表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 8.65(1H, d, J=5.9Hz)、8.62(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、7.78~7.86(3H, m)、7.64(1H, dd, J=7.9Hz, 1.7Hz)、7.47(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz)、7.02~7.28(7H, m)、5.26(2H, brs)、4.53(2H, t, J=7.3Hz)、2.92(2H, m)、2.76(3H, s)、2.60(3H, s)、1.69(2H, m)、1.44(2H, m)、1.00(12H, br)、0.97(3H, t, J=7.3Hz).

実施例62

 $N-(1-プチル-4-[3-\{2-(3-ピリジル)エトキシ\} フェニル]-1,2$ -ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル]ウレアの合成

実施例 60 と同様にして、N-(1-プチル-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと <math>3-ピリジンエタノールから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.58(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 8.49(1H, s), 8.37(1H, d, J=4.0Hz,), 7.80(1H, d, J=7.9Hz,), 7.52 \sim 7.60(3H, m), 7.37(1H, m), 6.93 \sim 7.21(6H, m), 4.62(2H, t, J=6.3Hz), 2.91(2H, m), 1.78(2H, m), 1.47(2H, m), 1.04(15H, br)

実施例63

N-(1-(4-ペンテニル)-4-(3-(3-ジメチルアミノプロポキシ)フェニル <math>N-(3-3) N-(3-3) N-(3-3)

参考例 1 2 と同様にして、N-[1-(4-ペンテニル)-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと<math>3-ジメチルアミノプロピルクロライド塩酸塩から表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 10.35(1H, brs)、8.62(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、7.83(1H, brs)、7.82(1H, brs)、7.62(1H, dd, J=7.9Hz, 1.7Hz)、7.41(1H, dd, J=8.3Hz, 7.6Hz)、7.26(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、7.11~7.20(1H, m)、7.00~7.09(3H, m)、6.85~6.99(2H, m)、5.78~6.00(1H, m)、4.93~5.20(2H, m)、4.40~4.66(2H, m)、3.09~3.28(2H, m)、2.81~3.02(2H, m)、2.73(6H, d, J=5.0Hz)、2.03~2.28(4H, m)、1.71~1.94(2H, m)、0.75~1.20(12H, m).

実施例 6 4

N-(1-(4-ペンテニル)-4-[3-|2-(N-ベンジル-N-エチルアミノ)エトキシ フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 $1 \ 2 \ 2 \ 0$ 同様にして、N-(1-(4-ペンテニル)-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと<math>2-(N-ペンジル-N-エチルアミノ)エチルクロライド塩酸塩から表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 10.75(1H, brs)、8.62(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、7.85(2H, brs)、7.55~7.72(3H, m)、7.37~7.52(4H, m)、7.26(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、6.89~7.20(7H, m)、5.80~6.00(1H, m)、4.93~5.19(2H, m)、4.30~4.62(6H, m)、3.35~3.54(2H, m)、3.05~3.25(2H, m)、2.80~3.00(2H, m)、2.08~2.28(2H, m)、1.72~1.93(2H, m)、1.83(3H, brt, J=6.9Hz)、0.80~1.16(12H, brs).

実施例65

N-(1-(4-ペンテニル)-4-[3-|2-(ピロリジン-1-イル)エトキシ| フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 1 2 と同様にして、N-(1-(4-ペンテニル)-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1, <math>2-ジヒドロー2-オキソー1, 8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2, 6-ジイソプロピルフェニル)ウレアとN-(2-クロロエチル)ピロリジン塩酸塩から表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 10.62(1H, brs)、8.57~8.69(1H, m)、7.86(2H, brs)、7.58~7.70(1H, m)、7.38~7.51(1H, m)、7.22~7.32(1H, m)、6.88~7.21(6H, m)、5.80~6.00(1H, m)、4.92~5.20(2H, m)、4.45~4.62(2H, m)、4.26~4.42(2H, m)、3.45~3.66(4H, m)、2.78~3.20(4H, m)、2.06~2.29(2H, m)、1.69~2.05(4H, m)、1.02(12H, brs).

実施例66

N-(1-(4-ペンチニル)-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

(a) N-(1-(5-)+)メチルシリルー4-ペンチニル)-4-(3-)+キシフェニル)-1, 2-ジヒドロー2-オキソー1, 8-ナフチリジンー3-イル1 - 1

実施例1.6と同様にして、N-[4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと<math>5-(p-トルエンスルホニルオキシ)-1-トリメチルシリル-1-ペンチンから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.65(1H, dd, J=4.3Hz, 1.7Hz), 7.76(1H, dd, J=7.9Hz,

1.7Hz), 7.49(1H, dd, J=8.3Hz, 7.9Hz), 6.95~7.35(7H, m), 4.70~4.83(2H, m), 3.87(3H, s), 2.95~3.13(2H, m), 2.44(2H, t, J=7.3Hz), 1.98~2.16(2H, m), 1.15(12H, brd, J=6.3Hz), 0.17(9H, s).

(b) N-(1-(4-ペンチニル)-4-(3-メトキシフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N- [1-(5-)リメチルシリルー4-ペンチニル)-4-(3-メトキシフェニル)-1, 2-ジヒドロー2-オキソー1, 8-ナフチリジンー3-イル]-N'-(2, 6-ジイソプロピルフェニル)ウレア81 mg(0.133 mmol)のDMF4 ml浴

液に、フッ化カリウム138mg(2.38mmol)を加え、室温にて7時間撹拌した。 水に空け、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水洗後、無水硫酸マグネシウム上で乾燥 した。減圧下濃縮後、分取用薄層クロマトグラフィーで精製して、表題化合物を5 8mg(0.14mmol)得た。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.61(1H, dd, J=8.1Hz, 1.5Hz), 7.75(2H, brs), 7.62(1H, dd, J=8.1Hz, 1.1Hz), 7.42(1H, dd, J=8.1Hz, 8.1Hz), 7.26(1H, dd, J=7.8Hz, 4.5Hz), 7.10~7.21(1H, m), 6.98~7.10(3H, m), 6.85~6.97(2H, m), 4.42~4.70(2H, m), 2.77~3.00(2H, m), 2.82(1H, t, J=2.4Hz), 2.24~2.40(2H, m), 1.77~2.05(2H, m), 1.02(12H, brs).

実施例67

N-(1-プチルー4-(3-フルオロフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキ ソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアの合成

参考例10と同様にして、1-プチル-4-(3-フルオロフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸と2,6-ジイソプロピルアニリンから表題化合物を合成した。

mp 201-202°C

実施例68

 $N-\{1-プチルー4-|3-(3-ジプロピルアミノー1-プロピニル) フェニル | -1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル | -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアの合成$

塩酸塩 mp 201-202℃

実施例 6 9

N-(1-プチルー4-3-(3-アミノ-3-メチルー1-プチニル)フェニル -1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 21 と同様にして、N-[1-ブチル-4-(3-プロモフェニル)-1,

2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと3-アミノ-3-メチル-1-ブチンから表題化合物を合成した。

塩酸塩 mp 170-172℃

実施例70

 $N-[1-プチルー4-[3-{3-(N-ベンジル-N-メチルアミノ)-1-プロピニル}]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成$

実施例 2 1 と同様にして、N-[1-プチル-4-(3-プロモフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと <math>3-(N-ペンジル-N-メチルアミノ)-1-プロピンから表題化合物を合成した。

塩酸塩 mp 140-142℃

実施例71

 $N-[1-プチルー4-[3-{2-(アミノシクロヘキサン-1-イル) エチニル} フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-<math>N'$ -(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 2 1 と同様にして、N-[1-プチル-4-(3-プロモフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソー1, 8-ナフチリジン-3-イル]-<math>N'-(2,6-3-3) プロピルフェニル)ウレアと 1-x チニルシクロヘキシルアミンから表題化合物を合成した。

塩酸塩 mp 171-172℃

実施例72

N-(1-プチル-4-3-(3-アミノ-3-エチル-1-ペンチニル)フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル -1, -1,2-ジーピルフェニル -1,8-ナフチリジン-3-イル -1,2-ジープロピルフェニル -1,8-ナフチリジン-3-イル -1,8-ナフチリン-3-イル -1,8-ナフナリン-3-イル -1,8-ナフナリン-3-イル -1,8-ナフナリン-3-イル -1,8-ナフナリン-3-イル -1,8-ナフナリン-3-イル -1,8-ナフナリン-3-イル -1,8-ナフリン-3-イル -1

実施例 2 1 と同様にして、N-(1-プチル-4-(3-プロモフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと <math>3-アミノ-3-エチル-1-ペンチンから表

題化合物を合成した。

塩酸塩 mp 164-165℃

実施例73

N- (1-プチル-4-3-(3-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-プロピニル)フェニル(3-tert-プロピニル)フェニル(3-tert-3-4+3-1,8-t)プロピニル(3-tert-3-4+3-1,8-t)プロピルフェニル(3-tert-3-4+3-1,8-t)プロピルフェニル(3-tert-3-4+3-1,8-t)プロピルフェニル(3-tert-3-4+3-1,8-t)

実施例 2 1 と同様にして、N-(1-プチル-4-(3-プロモフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと <math>3-t ert-ブトキシカルボニルアミノー1-プロピンから表題化合物を合成した。

¹H-NMR & (CDCl₃) 8.61(1H, dd, J=4.6Hz, 1.6Hz), 7.89(1H, br), 7.81(1H, br), 7.01~7.56(9H, m), 4.50~4.53(2H, m), 3.95~3.97(2H, m), 2.71~2.92(2H, m), 1.71~1.80(2H, m), 1.30~1.51(11H, m), 0.94~1.07(12H, m).

実施例 7 4

 $N-(1-プチルー4-{3-(3-アミノー1-プロピニル})フェニル}-1,2$ -ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N-〔1-ブチルー4-{3-(3-tert-ブトキシカルボニルアミノー1-プロピニル)フェニル} -1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジンー3-イル〕-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア104mg(0.16 mmol)クロロホルム5ml溶液に、氷冷下トリフルオロ酢酸1mlを加えた。室温まで昇温後、1.5時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、得られた残さに5%食塩水を加え、アンモニア水でフリー化後、酢酸エチルで抽出した。油層を5%食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(4%メタノー/クロロホルム)で精製して標題化合物を64mg(0.12mmol)得た。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 8.62(1H, d, J=3.7Hz)、8.35(2H, brs)、8.03(1H, s)、7.90(1H, s)、7.54(1H, s)、7.52(2H, s)、7.41~7.42(2H, m)、7.27(1H, dd, J=8.1Hz, 4.8Hz)、7.13~7.19(1H, m)、7.03(2H, d, J=7.9Hz)、4.52~4.57(2H, m)、3.98(2H, d, J=4.8Hz)、2.85(1H, brs)、2.73(1H, brs)、1.68~1.78(2H, m)、1.40~1.47(2H, m)、0.92~1.04(15H, m).

実施例75

 $N-[1-プチル-4-{3-(3-xチルアミノ-3-xチル-1-プチニル)}$ フェニルN'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N- {1-プチル-4-{3-(3-アミノ-3-メチル-1-プチニル)フェニル} -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル} -N'- (2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア30mg(0.05mmol)のエタノール1ml溶液に、アセトアルデヒド22mg(0.49mmol)とソジウムシアノボロハイドライド9mg(0.147mmol)を加え、2時間攪拌した。氷水を加え、濃アンモニア水で塩基性となし、酢酸エチルで抽出、飽和食塩水洗し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。減圧下濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(2%メタノール/クロロホルム)で精製後、塩酸塩となし、表題化合物を24mg(0.04mmol)得た。塩酸塩 ¹H-NMRδ(DMSO-d₆)9.36(2H, brs)、8.62(1H, d, J=3.9Hz)、8.03(1H, s)、7.89(1H, s)、7.51~7.55(3H, m)、7.40~7.44(2H, m)、7.25~7.29(1H, m)、7.13~7.19(1H, m)、7.04(2H, d, J=7.5Hz)、4.54(2H, t, J=7.5Hz)、3.12(2H, brs)、2.76(2H, brs)、1.66~1.75(2H, m)、1.66(6H, s)、1.40~1.47(2H, m)、1.25(3H, t, J=7.2Hz)、0.95~1.14(15H, m).

実施例76

N-(1-プチル-4-3-(3-ジメチルアミノー1-プロピニル)フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 7 5 と同様にして、 $N-[1-プチルー4-{3-(3-アミノー1-プロピニル) フェニル} -1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル] -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアとホルムアルデヒドから表題化合物を合成した。$

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 10.62(1H, brs)、8.62~8.63(1H, m)、8.00(1H, s)、7.89(1H, s)、7.50~7.63(4H, m)、7.43(1H, d, J=7.3Hz)、7.27(1H, dd, J=7.7Hz, 4.4Hz)、7.13~7.18(1H, m)、7.03(2H, d, J=7.5Hz)、4.52~4.57(2H, m)、4.32(2H, s)、2.84(6H, s)、2.73~2.84(2H, m)、1.70~1.75(2H, m)、1.39~1.47(2H, m)、0.95~1.11(15H, m)。

実施例77

 $N-\{1-プチルー4-\{3-(3-ジエチルアミノー3-メチルー1-プチニル) フェニル \} -1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジンー3-イル \} -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアの合成$

Nー $\{1-774\nu-4-\{3-(3-782)-3-347\nu-1-7742\nu)$ フェニル $\}$ -1,2-324ドロー2ーオキソー1,8ーナフチリジンー3ーイル $\}$ -N $^{\prime}$ -(2,6-34)プロピルフェニル $\}$ ウレア126 mg(0.22 mmol)のDMF3 ml 溶液に、炭酸カリウム300 mg(2.18 mmol)、ヨードエタン102 mg(0.654 mmol)を加え、室温で1時間攪拌後、50℃まで昇温し、5時間攪拌した。更に、室温にて12時間攪拌後、水に空け、酢酸エチルで抽出した。5%炭酸水素ナトリウム水洗浄、5%食塩水洗浄後、減圧下濃縮した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(1%メタノール/クロロホルム)で精製して標題化合物を25 mg(0.04 mmol)得た。

塩酸塩 mp 144-146℃

実施例78

N-(1-プチル-4-13-(3-ジェチルアミノ-3-エチル-1-ペンチニル)フェニル <math>-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

塩酸塩 mp 137-139℃

実施例79

 $N-[1-ブチル-4-[3-{2-(N,N-ジェチルアミノシクロへキサン-1-(N,N-ジェナル)-(N,N-ジェナル)-(N,N-ジェール)-($

実施例 7 7 と同様にして、 $N-[1-ブチル-4-[3-\{2-(アミノシクロへ + サン-1-イル) エチニル] フェニル] - 1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル] - <math>N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)$ ウレアとヨードエタンから表題化合物を合成した。

塩酸塩 mp 208-212℃

実施例80

 $N-(1-プチル-4-{3-(3-メチルアミノ-1-プロピニル})フェニル}$ -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 2 1 と同様にして、N- (1-プチル-4-(3-プロモフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソー1, 8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと <math>3-メチルアミノ-1-プロピンから表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 9.19(2H, brs)、8.61~8.63(1H, m)、8.02(1H, s)、7.90(1H, s)、7.55(2H, s)、7.53(1H, s)、7.44(1H, s)、7.42(1H, brs)、7.25~7.29(1H, m)、7.13~7.18(1H, m)、7.03(2H, d, J=7.7Hz)、4.52~4.57(2H, m)、4.11~4.15(2H, m)、2.73~2.76(2H, m)、2.62(3H, t, J=5.5Hz)、1.71~1.76(2H, m)、1.40~1.47(2H, m)、0.96~1.12(15H, m)。

実施例81

 $N-(1-プチルー4-13-(4-クロロプトキシ)フェニル <math>|-1,2-\Im E|$ $|-1,2-\Im E$

参考例 $1 \ 2 \ 2 \ d$ 同様にして、N-(1-プチル-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル] -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアと <math>1- プロモー 4- クロロプタンから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.59(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 7.76(1H, brs), 7.74(1H, brs), 7.62(1H, d, J=6.6Hz), 7.24(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz), 7.12 \sim 7.18(1H, m), 6.97 \sim 7.02(3H, m), 6.89(2H, br), 4.52(2H, t, J=7.3Hz), 4.00(2H, br), 3.67(2H, br), 2.91(2H, m), 1.86(2H, m), 1.72(2H, br), 1.42(2H, m), 1.02 (12H, br), 0.97(3H, t, J=7.3Hz).

実施例82

N-[1-ブチルー4-[3-|4-(1,2,4-トリアゾールー1-イル)プトキシ\ フェニル]-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N-〔1ープチルー4ー $\{3-(4-\rho \Box \Box \Box \Box b+b)\}$ フェニル $\}$ - 1, 2ージヒド \Box - 2ーオキソー1, 8ーナフチリジンー3ーイル $\}$ - N'-(2, 6ージイソプロ ピルフェニル) ウレア 5. 5 g(9. 1 3 mmol)の DM F 1 0 0 ml 溶液に、炭酸カリウム 1.8 9 g(1 3.7 mmol)、ヨウ化カリウム 0.3 0 g(1.8 3 mmol)、1, 2, 4ートリアゾール 0.9 4 g(1 3.7 mmol)を加え、40~50℃にて11時間攪拌した。水

に空け、酢酸エチル抽出、水洗、飽和食塩水洗後、減圧下濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して表題化合物のフリー体を5.37g(8.46mmol)得た。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 8.60(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、8.50(1H, s)、7.93(1H, s)、7.77(1H, brs)、7.74(1H, brs)、7.61(1H, dd, J=8.1Hz, 1.7Hz)、7.39(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz)、7.24(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、7.13(1H, m)、6.98~7.04(3H, m)、6.86~6.91(2H, m)、4.52(2H, t, J=7.3Hz)、4.23(2H, t, J=6.8Hz)、3.98(2H, t, J=6.1Hz)、2.90(2H, m)、1.93(2H, m)、1.65~1.72(4H, m)、1.43(2H, m)、1.00(12H, br)、0.97(3H, t, J=7.5Hz).

実施例83

N- $[1-ブチル-4-[3-\{2-(p-hルエンスルホニルオキシ)エトキシ\}$ フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N- (1-プチル-4-(3-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル) -1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル<math>)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア 2.02g(3.63mmol)の THF 20ml溶液に、p-トルエンスルホニルクロライド <math>0.69g(3.63mmol)、トリエチルアミン0.40g(3.99mmol)を加え、40~50 Cにて、8 時間攪拌した。水に空け、酢酸エチルで

抽出し、水洗、飽和食塩水洗後、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン1/1)で精製して標題化合物を1.40g(1.97mmol)得た。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.60(1H, dd, J=4.6Hz, 1.5Hz), 7.74~7.80(4H, m), 7.57(1H, d, J=7.0Hz), 7.45(2H, d, J=8.4Hz), 7.37(1H, dd, J=8.1Hz, 7.9Hz), 7.24(1H, dd, J=7.9Hz, 4.8Hz), 7.15(1H, t, J=7.5Hz), 7.03(2H, d, J=7.5Hz), 6.90~6.94(2H, m), 6.75(1H, br), 4.52(2H, t, J=7.3Hz), 4.34(2H, br), 4.15(2H, br), 2.88(2H, m), 1.70(2H, m), 1.42(2H, m), 0.99(12H, br), 0.97 (3H, t, J=7.2Hz).

実施例84

N- $[1-プチル-4-[3-{2-(1,2,4-トリアゾール-1-イル)}$ エトキシ フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 82 と同様にして、 $N-\{1-プチル-4-\{3-\{2-(p-トルエンスルホニルオキシ)エトキシ\} フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル<math>\}-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)$ ウレアと1,2,4-トリアゾールから表題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.64(1H, brs)、8.60(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、

8.04(1H, brs)、7.79(1H, brs)、7.76(1H, brs)、7.58(1H, dd, J=8.1Hz, 1.7Hz)、7.38(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz)、7.24(1H, dd, J=8.1Hz, 4.6Hz)、7.14(1H, t, J=7.5Hz)、6.98~7.03(3H, m)、6.88~6.93(2H, m)、4.59(2H, m)、4.52(2H, t, J=7.5Hz)、2.85(2H, m)、1.70(2H, m)、1.43(2H, m)、0.97(15H, br). 実施例 8 5

Nー $[1-プチルー4-{3-(2-プロピニルオキシ)フェニル}-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成$

参考例 1 2 と同様にして、N-(1-ブチル-4-(3-ヒドロキシフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2, 6-ジイソプロピルフェニル) ウレアとプロパルギルプロマイドから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.61(1H, d, J=4.6Hz), 7.77(1H, s), 7.75(1H, s), 7.64(1H, d, J=6.3Hz), 7.43(1H, dd, J=8.3Hz, 7.9Hz), 7.25(1H, dd, J=8.3Hz, 4.6Hz), 6.96 \sim 7.18(6H, m), 4.79(2H, d, J=2.3Hz), 4.52(2H, t, J=7.3Hz), 3.60(1H, s), 2.92(2H, m), 1.70(2H, m), 1.46(2H, m), 1.03(12H, br), 1.00(3H, t, J=7.3Hz).

実施例86

WO 98/23615 PCT/JP97/04276

118

[7x-2y]-1,2-3y+y-1,8-y-3+y-1,8-y-3-4y]-1N' - (2, 6 - ジイソプロピルフェニル) ウレアの合成

ロピルフェニル)ウレア1.0g(1.82mmol)のジオキサン10ml溶液に、パラホル ムアルデヒド0.37g、ジエチルアミン0.26g(3.63mmol)、ヨウ化銅(I)を 加え、室温にて、2時間攪拌した。エーテルを加え、セライト濾過し、濾液を減圧 下濃縮した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(2%メタノール/クロロホル ム)で精製して標題化合物を1.05g(1.65mmol)得た。

 $^{1}\text{H-NMR} \delta$ (DMSO-d₆) 8.61(1H, dd, J=4.2Hz, 1.7Hz), 7.78(1H, brs), 7.76(1H, brs), 7.62(1H, dd, J=8.1Hz, 1.5Hz), 7.42(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz), 7.24(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz), $6.94\sim7.18(5H, m)$, 4.81(2H, brs), 4.53(2H, t)J=7.4Hz), 3.37(2H, brs), 2.94(2H, m), 2.33(4H, q, J=7.2Hz), 1.70(2H, m), 1.44(2H, m), 1.03(12H, br), 0.97(3H, t, J=7.3Hz), 0.86(6H, t, J=7.2Hz). 実施例87

 $N - [1 - \vec{y} + \vec{y} - 4 - [3 - (\hat{y} - 4 - \vec{y} + \hat{y} + \hat{y}$ シーフェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イ

WO 98/23615

119

 ν) -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアの合成

N - [1 - 7fu - 4 - 3 - (4 - 7fu - 2 - 7fu - 2 - 7fu - 3 - 4 - 7fu - 2 - 7f[7x-1] - [1,2-3] + [7-2-3] - [1,8-7] + [7-2-3] - [7-2-N' - (2, 6 - ジイソプロピルフェニル) ウレア 3 0 0 mg(0.45 mmol)、リンドラー触媒(Lindlar catalyst:シグマ アルドリッチ ジャパン)2 0 mgのメタノー20ml懸濁液を水素雰囲気下室温にて、6時間攪拌した。セライト 濾過後、減圧下濃縮した。濃縮物をクロロホルムに溶解し、希アンモニア水洗、水 洗、飽和食塩水洗後、無水硫酸ナトリウム上で乾燥し、減圧下、濃縮した。シリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(3~8%メタノール/クロロホルム)で精製して標 題化合物を280mg(0.43mmol)得た。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.62(1H, dd, J=4.6Hz, 1.8Hz), 7.75(1H, s), 7.62(1H, dd. J=8.1Hz. 1.8Hz), 7.40(1H, dd, J=8.1Hz, 8.1Hz), 7.25(1H, dd, J=8.8Hz, 4.6Hz), 7.15(1H, t, J=7.6Hz), 7.02 \sim 7.05(3H, m), 6.90 \sim 6.93(2H, m), 5.75 (1H, br), 5.67(1H, dt, J=11.2Hz, 6.2Hz), 4.65(2H, br), 4.52(2H, t.J=7.4Hz), 3.13(2H, br), 2.91(2H, m), 2.45(4H, br), 1.71(2H, m), 1.42(2H, m), $0.90\sim1.08(2H. m)$.

実施例88

フェニル -1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジンー3-イル -(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 8 7 と同様にして、N-[1-プチル-4-(3-ジェチルアミノ-1-プロピニルフェニル)-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.60(1H, m), 7.66(1H, d, J=6.6Hz), 7.53(1H, dd, J=7.7Hz, 7.7Hz), 7.38(1H, d, J=7.5Hz), 7.36(2H, m), 7.15 \sim 7.22(2H, m), 7.06(2H, d, J=7.3Hz), 6.72(1H, d, J=11.6Hz), 5.81(1H, dt, J=11.6Hz, 5.1Hz), 4.64(2H, d, J=7.5Hz), 3.47(2H, d, J=5.1Hz), 2.90(2H, br), 2.50(4H, m), 1.80(2H, m), 1.50(2H, m), 0.92 \sim 1.09(21H, m).

実施例89

 $N-[1-ブチルー4-{3-(3-プロモー1-プロピニル)}フェニル -1,2$ -ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N-〔1-ブチル-4-【3-(3-ヒドロキシ-1-プロピニル)フェニル】1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル〕-N'-(2,6
-ジイソプロピルフェニル)ウレア90mg(0.16mmol)の塩化メチレン1.5ml溶液に、四臭化炭素81mg(0.245mmol)、トリフェニルホスフィン51mg(0.196mmol)を氷冷下にて加え、30分間攪拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水洗後、無水硫酸マグネシウム上で乾燥し、減圧下濃縮した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキサン1/5)で精製して標題化合物を53mg(0.86mmol)得た。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.58(1H, d, J=3.9Hz)、7.66(1H, d, J=7.9Hz)、7.38 \sim 7.56 (4H, m)、7.15 \sim 7.17(2H, m)、7.07(2H, d, J=7.5Hz)、4.64(2H, t, J=6.8Hz)、4.27(2H, s)、1.73 \sim 1.81(2H, m)、1.42 \sim 1.52(2H, m)、1.10 \sim 1.11(12H, m)、1.01(3H, t, J=7.3Hz).

実施例90

N-[1-プチルー4-[3-|3-(1-ピロリジニル)-1-プロピニル]フェニル]-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

Nー〔1ープチルー4ー13-(3-プロモー1-プロピニル)フェニル1-1, 2 ージヒドロー2-オキソー1, 8 ーナフチリジンー3-イル〕-N' -(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア400mg(0.65mmol)のTHF5ml溶液に、ピロリジン139mg(1.96mmol)を加え、室温にて4時間攪拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、飽和食塩水洗後、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。減圧下濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製して標題化合物を340mg(0.56mmol)得た。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 11.04(1H, br)、8.62(1H, d, J=4.6Hz)、8.01(1H, brs)、7.90(1H, brs)、7.41~7.61(5H, m)、7.27(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、7.16(1H, t, J=7.5Hz)、7.03(2H, d, J=7.5Hz)、4.54(2H, t, J=7.5Hz)、4.38(2H, s)、3.53(2H, br)、3.14(2H, br)、2.89(2H, br)、2.00(4H, br)、1.73(2H, m)、1.43(2H, m)、0.95~1.09(15H, m).

実施例91

N-[1-プチルー4-[3-[3-(N,N-ジへキシルアミノ)-1-プロピニル] フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例90と同様にして、N- [1-プチル-4-\3-(3-プロモ-1-プロ ピニル)フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル] -N' - (2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアとジヘキシルアミンから標題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.61(1H, m)、8.04(1H, brs)、7.90(1H, brs)、7.42 \sim 7.59(5H, m), 7.26(1H, m), 7.15(1H, t, J=7.2Hz), 7.02(2H, d; J=7.2Hz), 4.54(2H, t, J=7.7Hz), 4.35(2H, br), 3.14(4H, br), 2.77(2H, br), 1.70(6H, br)br), 1.43(2H, m), 1.28(12H, br), 0.95~1.03(15H, m), 0.83(6H, br). 実施例92

 $N - [1 - \vec{y} + \vec{y} - 4 - [3 - 3] - (N - \vec{y} + \vec{y}) - N - \vec{y} + \vec{y} - N - \vec{y} + \vec{y} - N - \vec{y} + \vec{y} - N - \vec{y} - \vec{y}$ ロピニル フェニル]-1.2-ジヒドロ-2-オキソ-1.8-ナフチリジン-3 -イル] - N' - (2, 6 - ジイソプロピルフェニル) ウレアの合成

実施例90と同様にして、N- (1-ブチル-4-13-(3-プロモ-1-プロ

ピニル) フェニル |-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアと <math>N-エチルベンジルア ミンから標題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 11.16(1H, br)、8.62(1H, d, J=4.2Hz)、8.03(1H, brs)、7.91(1H, brs)、7.45~7.63(10H, m)、7.37(1H, dd, J=7.7Hz, 4.4Hz)、7.15(1H, t, J=7.5Hz)、7.03(2H, d, J=7.5Hz)、4.55(2H, t, J=7.4Hz)、4.26~4.43(3H, m)、4.10(1H, brd, J=18Hz)、3.21(2H, br)、2.80(2H, m)、1.73(2H, m)、1.43(2H, m)、1.32(3H, br)、0.96~1.08(15H, m).

実施例 9 3

N- $[1-ブチル-4-[3-{3-(1-ピペリジニル)}-1-プロピニル}$ フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 9 0 と同様にして、 $N-[1-プチル-4-{3-(3-プロモー1-プロピール)}$ -1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジンー3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアとピペリジンから標題化合物を合成した。

塩酸塩 mp 160-162℃

実施例94

N-(1-プチル-4-[3-|3-(4-メチル-1-ピペラジニル)-1-プロピニル フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル <math>N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 9 0 と同様にして、 $N-(1-プチル-4-\{3-(3-プロモー1-プロピール))$ フェニル1-1, $2-\Im$ ビドロー2-3オンー1, 8-ナフチリジンー3-イル1-N, 1-(1-0) (1-1) (1-1) (1-1) (1-1) (1-3) (1-4) (1-4) (1-4) (1-4) (1-4) (1-4) (1-4) (1-4) (1-4) (1-4) (1-4) (1-4) (1

塩酸塩 mp 157-161℃

実施例 9 5

N-(1-プチルー4-[3-|3-(N,N-ジベンジルアミノ)-1-プロピニル フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例90と同様にして、N- [1-プチル-4-|3-(3-プロモ-1-プロ

ピニル) フェニル |-1,2-iビドロー2ーオキソー1,8-ナフチリジンー3-イル |-N'-(2,6-i)インプロピルフェニル) ウレアとジベンジルアミンから標題化合物を合成した。

塩酸塩 IR(KBr) 2962, 2870, 1704, 1646, 1585, 1500, 1456cm⁻¹ 実施例 9 6

N- [1-プチル-4-[3-|3-(1-ホモピペリジニル)-1-プロピニル]フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 9 0 と同様にして、 $N-(1-プチル-4-\{3-(3-プロモー1-プロピニル) フェニル <math>|-1,2-\Im U|$ $|-1,2-\Im U|$

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 10.88(1H, br)、8.62(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、8.02(1H, brs)、7.91(1H, brs)、7.51~7.62(3H, m)、7.49(1H, br)、7.42(1H, d, J=7.5Hz)、7.26(1H, dd, J=8.1Hz, 4.6Hz)、7.15(1H, t, J=7.5Hz)、7.03(2H, d, J=7.5Hz)、4.54(2H, t, J=7.3Hz)、4.34(2H, d, J=4.2Hz)、3.48(2H, m)、3.20(3H, m)、2.79(2H, br)、1.85(4H, br)、1.57~1.78(6H, m)、1.43(2H, m)、0.96~1.03(15H, m).

実施例97

N- $(1-プチル-4-[3-{3-(4-ベンジル-1-ピペラジニル)-1-プロピニル}$ フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例90と同様にして、 $N-[1-プチル-4-\{3-(3-プロモー1-プロピニル)フェニル\}-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと<math>1-$ ベンジルピペラジンから標題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 8.61(1H, dd, J=4.6Hz, 1.3Hz)、7.96(1H, brs)、7.91(1H, brs)、7.37~7.64(11H, m)、7.26(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、7.15(1H, t, J=7.7Hz)、7.03(2H, d, J=7.7Hz)、4.53(2H, t, J=7.2Hz)、4.33(2H, br)、4.04(2H, br)、3.23~3.37(8H, br)、2.81(2H, m)、1.74(2H, m)、1.42(2H, m)、0.95~1.03(15H, m)。

実施例98

実施例 9 0 と同様にして、 $N-(1-プチル-4-\{3-(3-プロモー1-プロピニル) フェニル <math>|-1,2-\Im E|$ $|-2-\Im E|$ |-1,8-f |-1

塩酸塩 mp 171-176℃

実施例 9 9

 $N-[1-ブチル-4-[3-{3-(N-エチル-N-プロピルアミノ)-1-プロピニル} フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成$

実施例 9 0 と同様にして、 $N-(1-プチル-4-\{3-(3-プロモー1-プロピニル))$ フェニル $|-1,2-\Im U|$ $|-1,2-\Im U$

塩酸塩 mp 163-166.5℃

実施例100

N-(1-プチルー4-[3-(3-(ジプチルアミノ)-1-プロピニル) フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

塩酸塩 mp 138-141.5℃

実施例101

N- $[1-プチル-4-[3-{3-(3-(3-1) - 1) - 1}]$ フェニル] -1, 2- ジヒドロ-2- オキソー1, 8- ナフチリジン-3- イル] -1 N' -(2.6- ジイソプロピルフェニル) ウレアの合成

実施例 9 0 と同様にして、 $N-(1-プチル-4-3-(3-プロモー1-プロピニル) フェニル <math>|-1,2-\Im E|$ $|-1,2-\Im E|$

塩酸塩 mp 152-154℃

実施例102

N-[1-プチルー4-[3-|3-ジ(2-エトキシエチル)アミノー1-プロピニル フェニル]-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 9 0 と同様にして、 $N-(1-プチル-4-\{3-(3-プロモー1-プロピニル))$ フェニル $\{-1,2-\mathbb{V}$ ヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジンー3-イル $\{-1,2-\mathbb{V}$ ピールフェニル $\}$ ウレアと $\{-1,6-\mathbb{V}\}$ インプロピルフェニル $\}$ ウレアと $\{-1,6-\mathbb{V}\}$ クアミンから標題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 10.68(1H, br)、8.62(1H, d, J=4.6Hz)、8.03(1H, brs)、7.91(1H, brs)、7.51~7.61(3H, m)、7.49(1H, brs)、7.43(1H, d, J=7.0Hz)、7.26(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz)、7.15(1H, t, J=7.7Hz)、7.03(2H, d, J=7.7Hz)、4.54(2H, t, J=7.3Hz)、4.41(2H, brs)、3.76(4H, brs)、3.45~3.52(8H, m)、2.80(2H, br)、1.73(2H, m)、1.45(2H, m)、1.12(6H, t, J=7.0Hz)、

 $0.95 \sim 1.03(15H, m)$.

実施例103

N-(1-プチルー4-(4-プロモフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソ -1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

参考例 1 0 と同様にして、1 ープチルー4 ー(4 ープロモフェニル) - 1,2 ージ ヒドロー2 ーオキソー1,8 ーナフチリジン-3 ーカルボン酸と2,6 ージイソプロ ピルアニリンから標題化合物を合成した。

mp 193-195°C

実施例104

N-(1-プチルー4-4-(3-ジエチルアミノー1-プロピニル)フェニル -1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 2 1 と同様にして、N-(1-プチル-4-(4-プロモフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル] -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアと <math>3-ジエチルアミノ-1-プロピンから標題化合物を合成した。

塩酸塩 mp 208-210℃

実施例105

N- $[1-プチル-4-[3-{3-(モルホリン-4-イル)-1-プロピニル}$ フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 9 0 と同様にして、 $N-(1-ブチル-4-\{3-(3-ブロモー1-プロピニル))$ フェニル |-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジンー3-イル |-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアとモルホリンから標題化合物を合成した。

塩酸塩 mp 212-214℃

実施例106

実施例 9 0 と同様にして、 $N-(1-プチル-4-\{3-(3-プロモー1-プロピール))$ フェニル1-1, $2-\Im$ ビドロー2-3キソー1, 8-ナフチリジンー3-イル1-N, 1-0, 1-1, 1-1, 1-2, 1-3, 1-4, 1-3, 1-

塩酸塩 mp 187-189℃

実施例107

N-(1-プチル-4-3-(4-フタルイミド-1-プチニル)フェニル - 1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル - N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 2 1 と同様にして、N- (1-プチル-4-(3-プロモフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアと <math>4-フタルイミド-4-プチンから標題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.61(1H, dd, J=4.8Hz, 1.7Hz), 7.78 \sim 7.85(3H, m), 7.71 \sim 7.74(1H, m), 7.62(1H, dd, J=8.1Hz, 1.7Hz), 7.39 \sim 7.42(2H, m), 7.14 \sim 7.31(5H, m), 7.03(2H, d, J=7.5Hz), 4.64(2H, t, J=7.7Hz), 3.94(2H, t, J=6.8Hz), 2.84(2H, t, J=5.0Hz), 1.77 \sim 1.80(2H, m), 1.46 \sim 1.54(2H, m), 1.00 \sim 1.18(15H, m).

実施例108

N-(1-プチル-4-3-(4-アミノ-1-プチニル)フェニル] -1,2- ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル] -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

N- (1-プチル-4-3-(4-フタルイミド-1-プチニル)フェニル - 1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレア50mg(0.072mmol)のエタノール1ml溶液に30%メチルアミンエタノール溶液1.0mlを加え、室温にて攪拌した。溶媒を減圧下留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(5%メタノール/クロロホルム)で精製して標題化合物を33mg(0.058mmol)得た。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.49(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、7.56(1H, dd, J=8.1Hz, 1.7Hz)、7.31~7.43(3H, m)、7.23(1H, d, J=7.3Hz)、7.01~7.12(2H, m)、6.97(2H, d, J=7.3Hz)、4.52(2H, t, J=7.5Hz)、2.47(2H, t, J=6.4Hz)、1.63~1.73(2H, m)、1.33~1.45(2H, m)、1.00(12H, d, J=6.4Hz)、0.91(3H, t, J=7.3Hz) 集施例 1 0 9

実施例 9 0 と同様にして、N-[1-プチル-4-[3-(3-プロモー1-プロピニル)] フェニル $N-[1,2-\Im P]$ $N-[1,2-\Im P]$

塩酸塩 mp 186-187℃

実施例110

N-(1-プチル-4-[3-|3-(3-ピリジルメチルアミノ)-1-プロピニル フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル <math>N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 9 0 と同様にして、 $N-\{1-プチル-4-\{3-(3-プロモー1-プロピニル) フェニル\} -1, 2-ジヒドロ-2-オキソー1, 8-ナフチリジン-3-イル<math>\}-N$ -(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアと <math>3-(アミノメチル)ピリジンから標題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (DMSO-d₆) 10.29(2H, brs)、8.98(1H, s)、8.79(1H, s)、8.63(1H, d, J=3.9Hz)、8.46(1H, d, J=7.3Hz)、8.03(1H, s)、7.97(1H, s)、7.83(1H, dd, J=7.0Hz, 7.0Hz)、7.53~7.59(3H, m)、7.48(1H, s)、7.42(1H, d, J=7.2Hz)、7.28(1H, dd, J=7.9Hz, 5.0Hz)、7.16(1H, dd, J=7.3Hz, 7.3Hz)、7.03(2H, d, J=7.3Hz)、4.54(2H, t, J=7.5Hz)、4.42(2H, s)、4.21(2H, s)、4.20(2H, s)、2.80(2H, brs)、1.76(2H, m)、1.40~1.47(2H, m)、0.95~1.03(15H, m)。

実施例111

N-(1-プチルー4-[3-(3-(2-ジエチルアミノエチル)アミノー1-プロピニル]フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 9.0 と同様にして、 $N-[1-ブチル-4-\{3-(3-プロモー1-プロピニル)]$ フェニル |-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン|-3-イル |-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアと|N,N-ジエチルエチレンジアミンから標題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (CD₃OD) 8.62(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz)、7.54~7.66(4H, m)、7.47(1H, d, J=7.7Hz)、7.22(1H, dd, J=8.1Hz, 4.6Hz)、7.17(1H, d, J=7.7Hz)、7.08(2H, d, J=7.5Hz)、4.65(2H, t, J=7.5Hz)、4.30(2H, s)、3.65(2H, t,

J=7.9Hz), 3.51(2H, t, J=7.7Hz), 2.87(2H, brd), 1.77~1.87(2H, m), 1.46~
1.54(2H, m), 1.29~1.40(6H, m), 1.02~1.10(15H, m).

実施例112

N- $\{1-プチル-4-\{3-(3-エチルアミノ-1-プロピニル)フェニル\}$ -1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル $\}$ -N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 9 0 と同様にして、 $N-\{1-ブチル-4-|3-(3-プロモ-1-プロピニル)$ フェニル |-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル <math>|-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル) ウレアとエチルアミンから標題 化合物を合成した。

塩酸塩 mp 158-160℃

実施例113

N-(1-プチル-4-3-(4-ジエチルアミノ-1-プチニル)フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 7 7 と同様にして、 $N-(1-ブチル-4-\{3-(4-アミノ-1-ブチェル)フェニル\}-1$, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアとヨウ化エチルから標題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 10.44(1H, brs)、8.62(1H, d, J=4.4Hz)、7.97(1H, s)、7.89(1H, s)、7.55(1H, d, J=7.7Hz)、7.49(2H, d, J=4.4Hz)、7.26(1H, dd, J=7.7Hz, 4.4Hz)、7.16(1H, dd, J=7.7Hz, 7.7Hz)、7.03(2H, d, J=7.7Hz)、4.54(2H, t, J=7.2Hz)、3.29(2H, m)、3.15~3.17(4H, m)、3.00(2H, t, J=7.3Hz)、2.82(2H, brs)、1.73(2H, m)、1.40~1.47(2H, m)、1.22(6H, t, J=7.3Hz)、0.95~1.04(15H, m)。

実施例114

N-[1-プチルー4-[3-|3-(2-ピリジルメチルアミノ)-1-プロピニル フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-<math>N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 9 0 と同様にして、 $N-(1-プチル-4-3-(3-プロモー1-プロピニル) フェニル <math>|-1,2-\Im U|$ $|-1,2-\Im U|$

塩酸塩 ¹H-NMR & (CD₃OD) 8.59~8.64(2H, m)、7.85(1H, ddd, J=7.9Hz, 7.9Hz, 1.84Hz)、7.63(1H, d, J=6.4Hz)、7.39~7.62(6H, m)、7.22(1H, dd, J=7.9Hz, 5.5Hz)、7.18(1H, dd, J=7.7Hz, 7.7Hz)、7.07(2H, d, J=5.5Hz)、4.65(2H, t, J=7.7Hz)、4.50(2H, s)、4.28(2H, s)、2.88(2H, brd)、1.72~1.82(2H, m)、1.44~1.54(2H, m)、1.08(12H, m)、1.03(3H, t, J=7.5Hz).

実施例115

N- [1-ブチル-4-[3-(4-ピリジルメチルアミノ)-1-プロピニル] フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル<math>]-N'-[2,6-ジイソプロピルフェニル]ウレアの合成

実施例 9 0 と同様にして、 $N-(1-プチル-4-\{3-(3-プロモー1-プロピニル))$ フェニル $|-1,2-\Im U|$ $|-1,2-\Im U$

塩酸塩 ¹H-NMR & (CD₃OD) 8.88(2H, d, J=4.6Hz)、8.61(1H, d, J=9.4Hz)、8.18(2H, d, J=4.6Hz)、7.55~7.63(4H, m)、7.48(1H, d, J=7.7Hz)、7.22(1H, dd, J=7.9Hz, 4.4Hz)、7.17(2H, d, J=7.9Hz)、7.07(2H, d, J=7.9Hz)、4.70(2H, s)、4.65(2H, t, J=7.9Hz)、4.35(2H, s)、2.86(2H, br)、1.80(2H, m)、1.49~1.52(2H, m)、1.09(12H, brs)、1.03(3H, t, J=7.3Hz).

実施例 1 1 6

N-(1-プチルー4-[3-|3-(N-(3-ピリジルメチル)-N-メチルア ミノ)-1-プロピニル フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアの合成

実施例 75 と同様にして、 $N-[1-プチル-4-[3-{3-(3-ピリジルメチルアミノ})-1-プロピニル | フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-<math>N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)$ ウレアとホルムルデヒドから標題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMRδ(CD₃OD) 9.04(1H, m)、8.73(1H, m)、8.62(1H, d, J=5.1Hz)、

7.94(1H, m), 7.57 \sim 7.67(4H, m), 7.49(1H, d, J=8.3Hz), 7.16 \sim 7.25(3H, m), 7.09(2H, m), 4.64 \sim 4.68(4H, m), 4.38(2H, s), 2.85(2H, br), 3.02(3H, s), 1.80 \sim 1.87(2H, m), 1.46 \sim 1.52(2H, m), 1.00 \sim 1.09(12H, m), 1.03(3H, t, J=7.3Hz).

実施例117

実施例 75 と同様にして、N-(1-プチル-4-[3-(3-(2-ピリジルメチルアミノ)-1-プロピニル フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル <math>N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレアとホルムルデヒドから標題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.69(1H, d, J=4.2Hz)、8.62(1H, d, J=3.3Hz)、

7.92(1H, dd, J=7.9Hz)、7.49~7.68(7H, m)、7.16~7.21(2H, m)、7.08(2H, m)、4.66(2H, t, J=7.7Hz)、4.62(2H, s)、4.40(2H, s)、3.02(2H, br)、3.02(3H, s)、1.80(2H, m)、1.49~1.52(2H, m)、1.08(12H, brs)、1.03(3H, t, J=7.3Hz). 実施例 1 1 8

実施例119

(3,1) (2,1) (3

実施例 7 5 と同様にして、 $N-[1-プチル-4-[3-{3-(4-ピリジルメチルアミノ})-1-プロピニル フェニル]-1,2-ジヒドロ-2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル <math>N'-(2,6-ジイソプロピルフェニル)$ ウレアとホルムルデヒドから標題化合物を合成した。

塩酸塩 ¹H-NMR & (CD₃OD) 8.87(2H, d, J=5.7Hz)、8.62(1H, d, J=4.8Hz)、8.27(2H, d, J=5.7Hz)、7.56~7.70(4H, m)、7.49(1H, d, J=7.5Hz)、7.23(1H, dd, J=9.2Hz, 7.2Hz)、7.21(1H, dd, J=6.8Hz, 6.8Hz)、7.07(2H, d, J=8.4Hz)、4.75(2H, s)、4.66(2H, t, J=7.2Hz)、4.38(2H, s)、3.03(3H, s)、1.80(2H, m)、1.52(2H, m)、1.05~1.08(12H, m)、1.03(3H, t, J=7.3Hz).

N-(1-プチル-4-3-(3-3) + 3 - 2 + 3 - 2 + 3 - 2 + 3 - 2 + 3 - 3 - 4 + 3 - 2 + 3 - 4 + 3 - 2 + 3 + 3 - 4 + 3 - 2 + 3 + 3 - 4 + 3

塩酸塩 mp 138-140℃

実施例120

N-(1-プチル-4-13-(3-ジエチルアミノ-1-プロピニル)フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,4,6-トリメチルフェニル)ウレアの合成

¹H-NMR & (DMSO-d₆) 8.61(1H, dd, J=4.8Hz, 1.8Hz), 7.76(1H, s), 7.56~ 7.63(2H, m), 7.47(2H, d, J=5.1Hz), 7.32~7.38(2H, m), 7.25(1H, dd, J=9.8Hz, 7.9Hz), 6.77(2H, s), 4.51(2H, brs), 3.59(2H, s), 2.17(3H, s), 1.92(6H, s), 1.71(2H, brs), 1.38~1.46(2H, m), 1.01(6H, t, J=7.2Hz), 0.97(3H, t, J=7.2Hz).

実施例121

N-(1-プチル-4-3-(3-ジェチルアミノ-1-プロピニル)フェニル -1,2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル -N'-(2,4,6-トリフルオロフェニル)ウレアの合成

実施例 2 1 と同様にして、N-[1-プチル-4-(3-プロモフェニル)-1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,4,6-トリフルオロフェニル)ウレアと <math>3-ジエチルアミノ-1-プロピンから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.61 (1H, dd, J=4.8Hz, 1.8Hz), 7.67 (1H, dd, J=8.1Hz, 1.8Hz), 7.44 \sim 7.55 (4H, m), 7.35 (1H, ddd, J=7.0Hz, 2.0Hz), 7.22 (1H, dd, J=8.1Hz, 4.8Hz) 6.84 (1H, dd, J=9.0Hz, 7.5Hz) 4.61 (2H, t, J=7.5Hz) 3.67 (2H, s) 2.67 (2H, q, J=7.2Hz), 1.72 \sim 1.82 (2H, m), 1.41 \sim 1.54 (2H, m). 1.12 (6H, t, J=7.3Hz), 1.00 (3H, t, J=7.2Hz).

WO 98/23615 PCT/JP97/04276

146

実施例122

||u|| - 1, 2 - i = i = 2 - i = 1, 8 - i = 1, 8 - i = 1, 2 - i =

(2,4-ジフルオロフェニル)ウレアの合成

実施例 2 1 と同様にして、N-[1-ブチル-4-(3-プロモフェニル)-1. 2-3 + 1ジフルオロフェニル) ウレアと 3 ージエチルアミノー 1 ープロピンから表題化合物 を合成した。

¹H-NMR δ (CD₃OD) 8.60(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 7.76(1H, ddd, J=9.2Hz, 9. 2Hz, 5. 9Hz), 7. 65(1H, 8. 1Hz, 1. 8Hz), 7. $45\sim7.51(3H$, m), 7. $33\sim7.37(1H$, m) 7.21(1H, dd, J=7.9Hz, 4.6Hz), 6.89(1H, ddd, J=8.6Hz, 8.6Hz, 2.8Hz) 6.77 (1H, dd, J=8.1Hz, 8.1Hz) 4.56 (2H, t, J=7.9Hz) 3.61 (2H, s) 2.60 (4H, q, J=7.3Hz), $1.69\sim1.76(2H, m)$, $1.41\sim1.48(2H, m)$, 1.07(6H, t, J=7.2Hz), 0.98(3H, t, J=7.5Hz).

実施例123

の合成

参考例 1 0 と同様にして 1 ープチルー 4 ー(3 ープロモフェニル) ー 1 , 2 ージヒドロー 2 ーオキソー 1 , 8 ーナフチリジンー 3 ーカルボン酸と 2 ーイソプロピルアニリンから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.63(1H, dd, J=4.8Hz, 1.7Hz), 8.13(1H, s), 8.08(1H, s), 7.60~7.65(2H, m), 7.57(1H, s), 7.47(1H, dd, J=7.7Hz, 7.7Hz), 7.73(1H, d, J=7.7Hz), 7.28(1H, dd, J=8.1Hz, 4.8Hz), 7.17~7.22(2H, m), 7.04~7.07(2H, m), 4.53(2H, t, J=7.2Hz), 2.92(1H, sep, J=6.8Hz), 1.66~1.68(2H, m), 1.28~1.41(2H, m), 1.00(12H, brs), 0.94(3H, t, J=7.2Hz).

実施例124

N-[1-ブチルー4-(3-プロモフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,4,6-トリメチルフェニル)ウレアの合成

参考例10と同様にして1ープチルー4ー(3ープロモフェニル)ー1,2ージヒ

ドロー2ーオキソー1,8ーナフチリジンー3ーカルボン酸と2,4,6ートリメチルアニリンから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.63(1H, s), 7.93(1H, s), 7.82(1H, s), 7.55~7.65(3H, m), 7.43~7.48(1H, m), 7.34~7.36(1H, m), 7.24~7.29(1H, m), 7.11(2H, d, J=5.9Hz), 6.78(2H, s), 4.52(2H, s), 3.33(2H, m), 2.18(3H, s), 1.92(6H, s), 1.71(2H, m), 1.41(2H, m), 0.97(3H, t, J=7.3Hz).

実施例125

N-(1-ブチルー4-(3-ブロモフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソー1,8-ナフチリジン-3-イル]-N'-(2,4,6-トリフルオロフェニル)ウレアの合成

参考例 1 0 と同様にして1 ープチルー 4 ー(3 ープロモフェニル) ー 1, 2 ージヒドロー 2 ーオキソー 1, 8 ーナフチリジンー 3 ーカルボン酸と 2, 4, 6 ートリフルオロアニリンから表題化合物を合成した。

¹H-NMR δ (DMSO-d₆) 8.63(1H, dd, J=4.8Hz, 1.7Hz)、8.18(1H, s)、8.05(1H, s)、7.64(1H, d, J=7.9Hz)、7.57(1H, dd, J=7.9Hz, 1.7Hz)、7.54(1H, dd, J=1.7Hz, 1.7Hz)、7.45(1H, dd, J=7.9Hz, 7.9Hz)、7.34(1H, d, J=7.9Hz)、7.26(1H, dd, J=8.1Hz, 4.8Hz)、7.15(2H, dd, J=9.0Hz, 7.7Hz)、4.49(2H, t, J=7.5Hz) 1.64~1.71(2H, m)、1.36~1.43(2H, m)、0.95(3H, t, J=7.2Hz) 実施例 1 2 6

PCT/JP97/04276

N-(1-プチルー4-(3-プロモフェニル)-1,2-ジヒドロー2-オキソ -1,8-ナフチリジン-3-イル)-N'-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレア の合成

参考例10と同様にして1ープチルー4ー(3ープロモフェニル)ー1,2ージヒ ドロー2ーオキソー1,8ーナフチリジンー3ーカルボン酸と2,4ージフルオロア ニリンから表題化合物を合成した。

¹H-NMR & (DMSO-d₆) 8.68(1H, d, J=1.7Hz), 8.63(1H, dd, J=4.6Hz, 1.7Hz), 8.19(1H, s), 7.76(1H, ddd, J=9.2Hz, 9.2Hz, 6.1Hz), 7.63(1H, d, J=8.1Hz), 7.55 \sim 7.58(2H, m), 7.47(1H, dd, J=7.7Hz, 7.7Hz), 7.73(1H, d, J=7.5Hz), 7.27(1H, dd, J=8.1Hz, 4.8Hz), 7.23(1H, ddd, J=11.6Hz, 9.0Hz, 2.0Hz), 6.95(1H, dd, J=8.4Hz, 8.4Hz), 4.50(2H, t, J=7.3Hz) 1.64 \sim 1.74(2H, m), 1.33 \sim 1.46(1H, m), 0.95(3H, t, J=7.3Hz)

本発明化合物のACAT阻害活性の評価は以下の方法で実施される。 実験例

1. ウサギ肝臓より調製した標品におけるACAT阻害活性の測定 酵素標本ACATは文献 (J. Lipid. Research, 30,681-690, 1989)に記載の方法 に従って、1カ月間1%コレステロール食を負荷したニュージーランド白ウサギの 肝臓より調製した。ACAT活性は、文献 (J. Lipid. Research, 24,1127-1134, 1983) に記載の方法に準じた方法に従って、放射活性体の [1-14C] オレオイル - C o A と肝臓ミクロソーム画分中に含まれる内因性のコレステロールを用いて、 生成したラベル化コレステロールオリエイトの放射活性より酵素活性を算出した。 得られた結果を表1に示す。

表 1

被験化合物	ACAT阻害率(%)	
(実施例No.)	10-7M	
9 0	3 9	

2. ラット腹腔内由来マクロファージにおけるACAT阻害活性の測定 ラット腹腔内由来マクロファージは文献 (Biochimica et Biophysica Acta, 1126,73-80, 1992) に記載の方法に従って調製した。ACAT活性は、上記文献 (Biochimica et Biophysica Acta, 1126,73-80, 1992) に記載された方法に準じた 方法に従って、放射活性体の[9、10-H]オレイン酸と文献 (Biochimica et Biophysica Acta, 1213,127-134, 1994) に記載の方法に従って再構成したリポソーム中に含まれる外因性のコレステロールを用いて生成したラベル化コレステリルオリエイトの放射活性により酵素活性を算出した。得られた結果を表 2 に示す。

表 2

被験化合物	ACAT阻害率(%)	
(実施例No.)	10 ⁻⁷ M	
9 0	9 6	

産業上の利用可能性

本発明のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩はウサギ肝臓より調製した標品及び、ラット腹腔内由来マクロファージにおいてACAT活性を強力に阻害する。 従って、血中脂質低下剤としてのみならず、動脈硬化それ自体、あるいは動脈硬化に関連する諸疾患、例えば、脳梗塞、脳血栓、一過性脳溢血、狭心症、心筋梗塞、末梢性血栓及び閉塞等の予防、治療に有用である。 152

請求の範囲

1. 一般式(1)

[式中、環Aは置換基を有していてもよいピリジン環を表す;

Xは、式

$$N$$
 R^2

(式中、R²は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、シクロアルキル基、または置換シクロアルキル基を表す)または式

[式中、Rは水素原子または式-OR¹(R¹はアルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、または置換アルキニル基を表す)を表す]で示される基を表す;

Zは結合手、-NH-、炭素原子数1もしくは2のアルキレン基または-CH= CH-を表す;

Yは芳香族基または置換芳香族基を表す;

しはアルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、シクロア

ルキル基、置換シクロアルキル基、芳香族基、または置換芳香族基を表す〕で示されるナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。

- 2. Zが-NH-である請求項1記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加 塩。
 - 3. 環Aが式(a)、(b)または(c)

$$(a) \qquad (b) \qquad (c)$$

のいずれかで示される基である請求項1または2記載のナフチリジン誘導体または その酸付加塩。

4. Xが式

$$N$$
 R^2

(式中、R²は請求項1と同じ意味を表す)

で示される基である請求項3記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。

- 5. Lが芳香族基または置換芳香族基である請求項4記載のナフチリジン誘導 体またはその酸付加塩。
- 6. R²がアルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、または置換アルケニル基である請求項5記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。
- 7. Yが置換されたフェニル基であって、該置換基が式 $-M^1-E-Q\{M^1$ は、結合手、酸素原子、硫黄原子もしくは式 $-NR^3-(R^3$ は水素原子もしくは低級アルキル基)を表し、Eは不飽和結合を含んでいてもよい炭素原子数 $1\sim15$ の2価の炭化水素基もしくはフェニレン基を表し、Qは、水素原子、水酸基、カルボ

キシル基、低級アルコキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、ハロゲン 原子、シアノ基、ベンジルオキシ基、低級アルコキシ基、低級アルカノイルオキシ 基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホニル 基、アルキル置換もしくは無置換のベンゼンスルホニルオキシ基、低級アルカノイ ルアミノ基、低級アルコキシカルボニルアミノ基、低級アルキルスルホンアミド 基、フタルイミド基、シクロアルキル基、アリール基、置換アリール基、ヘテロア リール基、置換へテロアリール基、式-NR4R5(R4およびR5は互いに独立し て、水素原子、低級アルキル基、ジ低級アルキルアミノ置換低級アルキル基、低級 アルコキシ基置換低級アルキル基、シクロアルキル基、低級アルコキシカルボニル 基、ヘテロアリールメチル基、もしくはアラルキル基を表すか、またはR 4および R5が互いに結合して、それらが結合する窒素原子とともに、環中にさらに-NR 8-(R8は水素原子、低級アルキル基、フェニル基、低級アルコキシカルボニル 基、またはベンジル基)を1個、または酸素原子1個を含んでもよい、環を構成す る炭素原子数が 4 から 8 個の飽和環状アミノ基を表す)、もしくは式ーC(=O) NR4R5(R4、R5は前記の意味を有する)を表す| で表される請求項6記載のナ フチリジン誘導体またはその酸付加塩。

- 8. M¹が酸素原子である請求項7記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。
- 9. Eは炭素原子数1~4のアルキレンであり、Qが置換もしくは無置換のピリジル基、または1,2,4ートリアゾリル基である請求項8記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。
- 10. M¹が結合手である請求項7記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。
 - 11. E が式

(式中、R⁹及びR¹⁰は互いに独立して水素原子、メチル基、エチル基、もしくは プロピル基を表すか、または互いに結合して3~7員環のシクロアルカンを形成す る。mは0~6の整数を、pは0~6の整数を表す)で表される請求項10記載の ナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。

- 12. R^9 及び R^{10} が水素原子であり、mが $0\sim6$ の整数である請求項11記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。
- 13. mが0または1である請求項12記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。
- 14. R⁹及びR¹⁰は互いに独立して水素原子、メチル基、エチル基、プロピル基を表すか、または互いに結合して3~7員環のシクロアルカンを形成し、mが0である請求項11記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。
- 15. Qが水素原子、水酸基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、ベンジルオキシ基、低級アルコキシ基、低級アルカノイルオキシ基、低級アルカノイルアミノ基、ヘテロアリール基、置換ヘテロアリール基、もしくは式 $-NR^4R^5(R^4$ および R^5 は請求項7と同じ意味を有する)である請求項10、11、12、13、または14記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。
- 16. R^2 が、アルキル基または置換アルキル基である請求項10、11、12、13、14、または15記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩。
- 17. 環Aが無置換のピリジン環である請求項7、8、9、10、11、1 2、13、14、15、または16記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加

塩。

- 18. 請求項1から17のいずれかに記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩を含有する医薬品。
- 19. 請求項1から17のいずれかに記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩を有効成分として含有するアシルCoA:コレステロールアシルトランスフェラーゼ(ACAT)阻害剤。
- 20. 請求項1から17のいずれかに記載のナフチリジン誘導体またはその酸付加塩を有効成分として含有する高脂血症及び動脈硬化治療剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP97/04276

	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER					
	C16 C07D471/04, A61K31/435					
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
	DS SEARCHED cumentation searched (classification system followed by	classification sumbals)				
	C1 ⁶ C07D471/00-22, A61K31/		·			
Documentati	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of	of data base and, where practicable, search to	erms used)			
CA(STN), REGISTRY(STN), MEDLINE(STN), WPIDS(STN)						
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
P,X	WO, 96/38445, Al (Sumitomo Ltd.), December 5, 1996 (05. 12.	1 - 10, 15 - 20				
	Claims & AU, 9657808, A & S	JP, 9-48780, A				
A	JP, 6-501025, A (Pfizer Inc.), February 3, 1994 (03. 02. 94), Full text & WO, 92/19614, A1 & EP, 590094, A1					
A	<pre>JP, 3-223254, A (Takeda Chemical Industries, Ltd.), October 2, 1991 (02. 10. 91), Full text & EP, 421456, A1 & US, 5223513, A</pre>					
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
 Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand to be of particular relevance 						
"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other						
special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination						
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family						
Date of the actual completion of the international search February 12, 1998 (12. 02. 98) Date of mailing of the international search report February 24, 1998 (24. 02. 98)						
Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer						
Japa	Japanese Patent Office					
Facsimile N	0	Telephone No.				

国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl CO7D 471/04, A61K 31/435

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁶ C07D 471/00-22, A61K 31/435

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CA (STN), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN), WPIDS (STN)

C. 関連すると認められる文献

U. 170 CE 7 's					
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号			
P, X	WO, 96/38445, A1 (住友製薬株式会社), 5, 12月, 1996 (05. 12. 96), 特許請求の範囲 & AU, 9657808, A & JP, 9-48780, A	1-10, $15-20$			
A	JP, 6-501025, A (ファイザー・インコーポレイテッド), 3, 2月, 1994 (03. 02. 94), 全文 & WO, 92/19614, A1 & EP, 590094, A1	1-20			
A	JP, 3-223254, A (武田薬品工業株式会社), 2,10月, 1991 (02.10.91), 全文 & EP, 421456, A1 & US, 5223513, A	1-20			

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

12.02.98

国際調査報告の発送日

24.02.98

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員), 高原 慎太郎



4C 9053

電話番号 03-3581-1101 内線 3453